

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Tillfälligt
återkallad

- Porcine parvovirus, strain S-80, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, Инжекционна емулсия за прасета

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- **Svin**
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Authorised in:

Bulgarien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

14/03/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

VMD

PEI

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2694

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0266/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Cypern Danmark Estland Finland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Norge Polen Portugal
Rumänien Slovenien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017114>