

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Ej godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen Ενέσιμο γαλάκτωμα για χοίρους

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Hellas S.A.

Godkännandedatum:

5/02/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

CY00588V

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/10/2021

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0266/001

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

Dokumenter

Produktresumé

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