

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Ej auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

SUVAXYN PARVO/E-AMPHIGEN EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO
Suvaxyn Parvo-E Amphigen

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:

Övergiven

Authorised in:

Spanien

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 Spain S.L.

Marketing authorisation date:

2/01/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

VMD

PEI

Ansvarig myndighet:

(AEMPS)

Godkännandenummer:

3511 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/10/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0266/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017113>