

| Numer UE        | Nazwa własna       | Moc             | Postać farmaceutyczna                                                | Docelowe gatunki zwierząt | Droga podania       | Opakowanie bezpośrednie | Zawartość                                   | Wielkość opakowania                             | Okres karencji |
|-----------------|--------------------|-----------------|----------------------------------------------------------------------|---------------------------|---------------------|-------------------------|---------------------------------------------|-------------------------------------------------|----------------|
| EU/2/14/179/001 | Suvaxyn CSF Marker | -- <sup>1</sup> | Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | Świnie                    | Podanie domięśniowe | Fiolki (szkło)          | Liofilizat: 10 dawek; rozpuszczalnik: 10 ml | Liofilizat: 1 fiolka + rozpuszczalnik: 1 fiolka | Zero dni       |
| EU/2/14/179/002 | Suvaxyn CSF Marker | -- <sup>1</sup> | Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | Świnie                    | Podanie domięśniowe | Fiolki (szkło)          | Liofilizat: 50 dawek; rozpuszczalnik: 50 ml | Liofilizat: 1 fiolka + rozpuszczalnik: 1 fiolka | Zero dni       |

--<sup>1</sup> Żywy rekombinowany wirus wirusowej biegunki bydła z delacją genu E2 zawierający podjednostkę wirusa klasycznego pomoru świń E2 (CP7 E2alf)  
 $10^{4,8*}$  -  $10^{6,5}$  TCID<sub>50</sub>

\*Tissue culture infectious dose (dawka zakaźna dla hodowli tkankowych)