

# ReproCyc ParvoFLEX (--) - Suspension for injection

Autorisiert

- Porcine parvovirus, strain 27a, VP2 protein

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

ReproCyc ParvoFLEX (--)  
-  
Suspension for injection

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:≥1.0 RP Reference:Hse Index:0

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

## Schwein

- Not applicable. 0 Tag  
Zero days

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AA02

---

### Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Available in:

Belgien , Luxemburg

---

### Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

26/04/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/04/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/04/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-reprocyc-parvoflex-v-4858-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000215>