

Syvac Ery Parvo Emulsion for Injection for Pigs

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain PVP-7, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain SE-9, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Syvac Ery Parvo Emulsion for Injection for Pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

320.00 Unidad8es) de anticuerpos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.40 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QI09AL01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/09/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 31592/3001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/09/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0394/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0394001-dcp-syvac-ery-parvo-emulsion-for-injection-for-pigs-en.pdf