

# Eryseng Parvo (--)- Suspension for injection

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Eryseng Parvo (--)- Suspension for injection

### 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](#)

Presentation\_strength:RP > 1.15 Reference:Ph Eur Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:ELISA > 3.34 IE50 % Reference:Ph Eur Index:1

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/07/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/07/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 9/03/2026

[Descargar](#)

ema-puar-eryseng-parvo-v-2762-par-en.pdf