

Biosuis ParvoEry Suspension for Injection for Pigs

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

BIOSUIS ParvoEry, Suspension for injection
Biosuis ParvoEry Suspension for Injection for Pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
4.00 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponibile únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Cerdas adultas**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AL01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

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

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

17/05/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 46608/3000

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/08/2022

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0148/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Dinamarca Estonia Alemania Grecia Hungría
Irlanda Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal España
Suecia

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053530>