

Syvac Ery/Parvo emulsion for injection for pigs

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYVAC ERY PARVO ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

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](#)

7.40 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
320.00 Unidad(es) de anticuerpos / 2.00 Mililitro(s)

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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 Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/09/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

102452/29-09-2022/K-0251601

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/09/2022

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.