

# Syvac Ery Parvo Emulsion for Injection for Pigs

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Syvac Ery/Parvo emulsion for injection for pigs

Syvac Ery Parvo Emulsion for Injection for Pigs

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

7.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
320.00 antibody unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/09/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 31592/3001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/09/2022

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0394/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Finlande France  
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.