

# FIXR Parvo Ery Suspension injectable

Autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FIXR Parvo Ery Suspension injectable

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc (truie)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc (truie)**

- 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:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

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

Bioveta a.s.

---

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

19/10/2021

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

n.a.

---

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

19/10/2021

---

**État membre de référence:**

Tchéquie

---

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0148/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Danemark Estonie Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

### Notice

français (PDF)

Publié le: 16/01/2026

[Télécharger](#)

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 16/01/2026

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 16/01/2026

[Télécharger](#)

eu-puar-czv0148001-mr-biosuis\_parvoery-en.pdf