

BIOSUIS ParvoEry, Suspension for injection

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

BIOSUIS ParvoEry, Suspension for injection
Parvoerybac injektionsvæske, suspension

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (truie)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Porc (truie)**

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AL01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Danemark

Description de l'emballage:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

11/11/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

65652

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/11/2021

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)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053512>