

BIOSUIS ParvoEry suspension for injection for pigs

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BIOSUIS ParvoEry suspension for injection for pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (gylta)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Svín (gylta)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/09/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22028/003/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0148/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Danmörk Eistland Pýskaland Grikkland Ungverjaland
Írland Lettland Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet