

Syvac Ery/Parvo emulsion for injection for pigs

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Syvac Ery/Parvo emulsion for injection for pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

320.00 antibody unit(s) / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

7.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Syva S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/12/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220182

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2026

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0394/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Finlandia

Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia

Portogallo Romania Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.