

# Biosuis ParvoEry Suspension for Injection for Pigs

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

BIOSUIS ParvoEry, Suspension for injection  
Biosuis ParvoEry Suspension for Injection for Pigs

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Zeugen

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:****. Zeugen**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AL01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

17/05/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Toelatingsnummer:**

Vm 46608/3000

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/08/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Tsjechië

---

**Procedurenummer:**

CZ/V/0148/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Denemarken Estland Duitsland Griekenland  
Hongarije Ierland Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal  
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053530>