

Syvac Ery Parvo Emulsion for Injection for Pigs

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Syvac Ery/Parvo emulsion for injection for pigs

Syvac Ery Parvo Emulsion for Injection for Pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

7.40 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

320.00 antibody unit(s) / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/09/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 31592/3001

Data da alteração do estado de autorização:

23/09/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0394/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.