

# Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1 and 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

### 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](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 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:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

---

## 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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/06/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/21-01/447

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/08/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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