

# Biosuis ParvoEry Suspension for Injection for Pigs

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Svin (sugga)

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulär användning:****• Svin (sugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AL01

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

17/05/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 46608/3000

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/08/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

**Förfarandenummer:**

CZ/V/0148/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Kroatien Danmark Estland Tyskland Grekland Ungern  
Irland Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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