

ERYSEN, Injekce suchá lyofilizovaná

Registrováno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ERYSEN, Injekce suchá lyofilizovaná

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intradermální podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

210000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intradermální podání:

-

Prase

- Maso. 21 day

Subkutánní podání:

-

Prase

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 20.0 ml

sklo lahvička 5 x 20.0 ml

sklo lahvička 1 x 100.0 ml

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

3/06/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/371/92-C

Datum změny stavu registrace:

30/01/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu