

ERYSIN SINGLE SHOT injekčná emulzia pre ošípané

Zugelassen

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ERYSIN SINGLE SHOT injekčná emulzia pre ošípané

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

30/05/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/0099/97-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.