

# Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Autorisiert

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

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **subkutane Anwendung:**

##### **• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

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

QI09AB03

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Kroatien

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

### **Marketing authorisation date:**

13/06/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/13-01/381

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/11/2023

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083123>