

# Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

---

### 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**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### **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:**

Kroatien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

---

## 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:**

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:**

5/01/2026

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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