

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Εξουσιοδοτημένο

- 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

Όνομασία φαρμάκου:

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

- Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI09AB03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

13/06/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός άδειας:

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

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

2/11/2023

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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