

Erysin Single Shot Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Erysin Single Shot Emulsja do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)
Disponible únicamente en [Polish](#)
Disponible únicamente en [Polish](#)
Disponible únicamente en [Polish](#)
Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2110

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/07/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.