

ERYGAL P – injekčná emulzia

Myönnetty

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ERYGAL P – injekčná emulzia

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

7.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Sika

- All relevant tissues. 0 day zero days

Ihon alle:

-

Sika

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AL03

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/05/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/ 025/ 03-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/11/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.