

ERYROMVAC

Myönnetty

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain VR2, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ERYROMVAC

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

7.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AE01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Myyntiluvan haltija:

Romvac Company S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/08/1995

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Romvac Company S.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

180128

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/08/2018

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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