

SUIVAC ERY, Injekce

Autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SUIVAC ERY, Injekce

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intradermique

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.30 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Romanian](#)

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intradermique:

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dyntec spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/03/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dyntec spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/007/01-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/02/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.