

# Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain I-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- **Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QI09AB03

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Croatie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Croatian

Disponible uniquement en Croatian

Disponible uniquement en Croatian

Disponible uniquement en Croatian

Disponible uniquement en [Croatian](#)

---

## 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:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/06/2018

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

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

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/11/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

---

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