

ERYROMVAC

Autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain VR2, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ERYROMVAC

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Romvac Company S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/08/1995

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

Romvac Company S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

180128

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/08/2018

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.