

Eryseng (--) - Suspension for injection

Autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Eryseng (--) - Suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:ELISA > 3.34 log2 IE50%/dose Reference:Ph Eur Index:0

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):QI09AB03

Stato legale della fornitura:Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra, S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/07/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 18/03/2025

Scaricamento

ema-puar-eryseng-v-2761-par-en.pdf