

# Ingelvac Ery emulsion for injection for pigs

Sospeso

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

INGELVAC ERY EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO  
Ingelvac Ery emulsion for injection for pigs

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
61.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Uso intramuscolare:**

- Suino

---

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

QI09AB03

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Sospeso

---

**Authorised in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/05/2021

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

4018 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/12/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0395/001

---

**Stati membri interessati:**

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

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017692>