

# SUIVAC ERY, Injekce

Autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Live

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

SUIVAC ERY, Injekce

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso intradermico  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
8.30 Unità formante colonie / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intradermico:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

---

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

QI09AE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Dyntec spol. s r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/03/2001

---

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

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/007/01-C

---

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

24/02/2012

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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