

# Erysin Single Shot, emulzija za iniekciju, za svinje

Autorizzato

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

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Erysin Single Shot, emulzija za iniekciju, za svinje

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

---

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

QI09AB03

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Croazia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in Croatian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

13/06/2018

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

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

---

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

2/11/2023

---

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.

---

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