

ERYROMVAC

Autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain VR2, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ERYROMVAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 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:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Romvac Company S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/08/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Romvac Company S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

180128

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/08/2018

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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