

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

subkutānai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI09AB03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bioveta a.s.

Tirdzniecības atļaujas datums:

13/06/2018

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bioveta a.s.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Atļaujas numurs:

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

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/01/2026

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.