

ERYSIN SINGLE SHOT emulsie injectabilă pentru porcine

Autorizat

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

ERYSIN SINGLE SHOT emulsie injectabilă pentru porcine

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB03

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Bioveta a.s.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

13/08/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bioveta a.s.

Awtorità responsabli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

130102

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

12/01/2026

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.