

# SUIVAC ERY, Injekce

Toegelaten

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

SUIVAC ERY, Injekce

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Varken

**Toedieningsweg:**

Intradermaal gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.30 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Engels](#) [Roemeense](#)

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intradermaal gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 21 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 21 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AE01

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Vergunningsstatus:**

Valid

**Toegelaten in:**

Tsjechië

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

20/03/2001

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

97/007/01-C

---

### **Datum toelatingswijziging:**

24/02/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.