

Ingelvac Ery emulsion for injection for pigs

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

Ingelvac Ery emulsion for injection for pigs
Syvagen Ery injektionsvæske, emulsion

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
61.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

- Pig

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/08/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

64370

Data de alteração do estado de autorização:

4/08/2021

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0395/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017702>