

# Erybac Uno Vet. injektionsvæske, emulsion

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Erybac Uno Vet. injektionsvæske, emulsion

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AB03

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Salfarm Danmark A/S

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/05/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

50700

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/05/2013

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.