

Erysin Single Shot Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Erysin Single Shot Emulsja do wstrzykiwań

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 / 1.00 relative potency

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 relative potency

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 relative potency

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 relative potency

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pig

- 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:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/07/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2110

Data da alteração do estado de autorização:

12/07/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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.