

SUIVAC ERY, Injekce

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SUIVAC ERY, Injekce

Substância ativa:

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 intradérmica
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
8.30 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [castelhano](#) [inglês](#) [romeno](#)

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intradérmica:

•

Pig

- Meat and offal. 21 dia

Via subcutânea:

•

Pig

- Meat and offal. 21 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)

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:

Dyntec spol. s r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/03/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/007/01-C

Data da alteração do estado de autorização:

24/02/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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