

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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 subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

13/06/2018

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/13-01/381

Data de alteração do estado de autorização:

2/11/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083123>