

# SYVAC ERY emulsion for injection for pigs

Autorizat

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Syvac Ery emulsão injetável para suínos  
SYVAC ERY emulsion for injection for pigs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
61.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AB03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Portugal

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/06/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

1433/01/21DIVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/11/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0396/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.