

Erybac Uno Vet. injektionsvæske, emulsion

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Erybac Uno Vet. injektionsvæske, emulsion

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
-

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:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Salfarm Danmark A/S

Data autorizației de comercializare:

13/05/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

50700

Data modificării statusului autorizației:

13/05/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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