

# Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Erysin Single Shot, emulzija za injekciju, za svinje

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB03

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)  
Dostupné len v [Chorvátsky](#)  
Dostupné len v [Chorvátsky](#)  
Dostupné len v [Chorvátsky](#)  
Dostupné len v [Chorvátsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

13/06/2018

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Číslo registrácie:**

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

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/01/2026

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.