

# SYVAC ERY emulsion for injection for pigs

Pooblašćeno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Product identification

### Ime zdravila:

SYVAC ERY EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO  
SYVAC ERY emulsion for injection for pigs

---

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

---

## Product details

### Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
61.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskularna uporaba:**

- **Pig**
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**QI09AB03

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**Valid

---

**Authorised in:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**Spain

---

**Opis ovojnine:**Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**Laboratorios Syva S.A.

---

**Marketing authorisation date:**26/04/2021

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Pristojni organ:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja :**

4002 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

27/04/2021

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

ES/V/0396/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017658>