

SUIVAC ERY, Injekce

Godkänd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SUIVAC ERY, Injekce

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

8.30 Colony forming unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [engelska](#) [rumänska](#)

Karenstid per administreringsväg:

Intradermal användning:

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

Subkutan användning:

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AE01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dyntec spol. s r.o.

Godkännandedatum:

20/03/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/007/01-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/02/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.