

PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Разрешен

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Porcilis Lawsonia, liofilizatas ir skiediklis injekcinei emulsijai ruošti kiaulėms

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня за уговяване

свиня за разплод

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня за угояване

- All relevant tissues. 0 day

-

свиня за разплод

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB18

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

16/12/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/19/2566/001-008

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/12/2019

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0357/001

[illegible]

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.