

Porcilis Lawsonia, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Registrováno

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Porcilis Lawsonia, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (ve výkrmu)

Prase (chovná prasata)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase (ve výkrmu)

- All relevant tissues. 0 day

-

Prase (chovná prasata)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AB18

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

29/08/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/068/19-C

Datum změny stavu registrace:

29/08/2019

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0357/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0357001-mr-rpe784-en.pdf