

PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Registrováno

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

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:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

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:

3/03/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

18-12368

Datum změny stavu registrace:

3/03/2020

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

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

Příbalová informace

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

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