

# PORCILIS LAWSONIA ID LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Registrováno

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

PORCILIS LAWSONIA ID LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Prase

### Cesta podání:

Intradermální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

---

**Léková forma:**

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intradermální podání:**

- 

**Prase**

- All relevant tissues. 0 day

---

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

QI09AB18

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:**

2/03/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

63588

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/03/2021

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0424/001

---

**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 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0424001-mr-rpe878-en.pdf