

Porcilis Lawsonia ID Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Emulsion zur Injektion Schweine

Zugelassen

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Porcilis Lawsonia ID Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Emulsion zur Injektion Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intradermale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionsemulsion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intradermale Anwendung:

-

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB18

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

4/01/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.12022.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/01/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0424/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/06/2026

Herunterladen

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

2613966-paren-20210105.pdf