

Porcilis Lawsonia, liofilizat i otapalo za emulziju za injekciju, za svinje

Nije
odobreno

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Porcilis Lawsonia, liofilizat i otapalo za emulziju za injekciju, za svinje

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za emulziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig (for fattening)

- All relevant tissues. 0 day

-

Pig (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AB18

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija s 1 x 50 doza cjepiva + kartonska kutija s 1 x 100 mL otapala

Kartonska kutija s 10 x 100 doza cjepiva + kartonska kutija s 10 x 200 mL otapala

Kartonska kutija s 1 x 100 doza cjepiva + kartonska kutija s 1 x 200 mL otapala

Kartonska kutija s 10 x 50 doza cjepiva + kartonska kutija s 10 x 100 mL otapala

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/09/2020

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/20-01/606

Datum promjene statusa odobrenja:

31/01/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0357/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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