

Porcilis Lawsonia lyophilisate and solvent for emulsion for injection for pigs

Heimilað

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Porcilis Lawsonia lyophilisate and solvent for emulsion for injection for pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (til fitunar)

Svín (til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Svín (til fitunar)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Svín (til undaneldis)

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB18

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/278/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/11/2019

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0357/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

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