

# 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 stjórnýslu:

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:**

Noregur

---

**Fáanlegt í:**

Noregur

---

**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 International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/03/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

18-12368

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/03/2020

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0357/001

---

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

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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