

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

Autorizzato

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intradermico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intradermico:

-

Suino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB18

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/05/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

60003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/05/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0424/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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