

Lenzelta, Suspension for injection

Awtorizzat

- Escherichia coli, serotype O111, strain J5, Inactivated
- Staphylococcus aureus, strain DSM 4910, Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Lenzelta, Suspension for injection

Lenzelta Injektionssuspension für Rinder

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AB17

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

7/01/2026

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bioveta a.s.

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

843168

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

7/01/2026

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

CZ/V/0204/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi Estonjan Ingliż Franciż Litwan Portugiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.