

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

Dopuszczony

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

PORCILIS LAWSONIA ID LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA EMULSION INYECTABLE  
PARA PORCINO

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki  
angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński  
szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie śródskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania emulsji do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie śródskórne:

- 

#### Pig

- All relevant tissues. 0 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB18

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Spain

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/01/2021

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

---

### Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### Numer pozwolenia:

3961 ESP

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

16/01/2021

---

### Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Numer procedury:

FR/V/0424/001

---

### Zainteresowane państwa członkowskie:

[illegible]

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)  
[Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.