

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

Autorizado

- *Lawsonia intracellularis*, strain SPAH-08, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Porcilis Lawsonia ID Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, emulsion

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego
inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco
islandês Norwegian

Via de administração:

Via intradérmica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
5323.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intradérmica:**

-

Pig

- All relevant tissues. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB18

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/03/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

63588

Data da alteração do estado de autorização:

2/03/2021

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0424/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.