

Lenzelta, Suspension for injection

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Lenzelta, Suspension for injection

Lenzelta Injektionssuspension für Rinder

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB17

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

30/12/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.12237.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/12/2025

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0204/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland Irland
Italien Luxemburg Nederländerna Norge Portugal Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.