

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

Godkänd

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Svin (avelssvin)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Svin (slaktsvin)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- 

**Svin (avelssvin)**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AB18

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovenien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

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](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

6/01/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkännandenummer:**

DC/V/0689/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/01/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0357/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel

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

### Märkningstext

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

eu-puar-frv0357001-mr-rpe784-en.pdf