

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

Godkänd

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5323.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intradermal användning:

•

Svin

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB18

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

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](#)

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:

29/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/20/2642/001-004

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/03/2026

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0424/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien 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.

eu-puar-frv0424001-mr-rpe878-en.pdf