

# 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:**

Polen

---

**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:**

21/07/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

3119

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/07/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Märkningstext

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

### 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.

### 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