

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Разрешен

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

свиня

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за перорална суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AE04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/09/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1521

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/09/2008

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0236/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.