

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Registrováno

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro perorální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AE04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

19/08/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

1624

Datum změny stavu registrace:

19/08/2005

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0236/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.