

# Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Ikke  
autoriseret

- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
Enteroporc AC Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porcine

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Svin

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI09AB12

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Idt Biologika GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

24/10/2017

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

ICBMV

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

220127

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/03/2023

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0271/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062880>