

Enteroporc Coli AC (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Zugelassen

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enteroporc Coli AC (--)
- Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 125 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 794 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 3354 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 23 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:3

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 19 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:4

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 13 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:5

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:≥ 37 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:6

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Not applicable. 0 Tag
Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB08

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CEVA Santé Animale

Zulassungsdatum:

9/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/01/2026

[Herunterladen](#)

ema-puar-enteroporc-coli-ac-v-5149-par-en.pdf