

# Enterisol Ileitis

Autorisiert

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs  
Enterisol Ileitis

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
79433.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

zum Einnehmen:

•

## Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

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

QI09AE04

---

### Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Authorised in:

Deutschland

---

### Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### Marketing authorisation date:

28/10/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.02996.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/11/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0236/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/02/2022

Herunterladen

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063054>