

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Zugelassen

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Schwein

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

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

QI09AE04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

4/10/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

24700/15-04-2010/0157301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/04/2010

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.