

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

Δεν  
εξουσιοδοτήθηκε

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

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Enteroporc AC, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI09AB12

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς άδειας:**

Παραδόθηκε

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

IDT Biologika GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

26/07/2017

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

IDT Biologika GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός άδειας:**

97/040/17-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

24/02/2023

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

DE/V/0271/001

---

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

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062905>