

ENTERICOLIX EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO

Autorizado

- Escherichia coli, serotype O141:K85ab (fimbrial adhesin F6), strain P4, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENTERICOLIX EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas multíparas

Cerdas primíparas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) antitóxicas / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Cerdas multíparas

- Meat and offal. 0 Día

•

Cerdas primíparas

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB08

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 frasco de 50 ml (25 dosis)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

4/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3382 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/03/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0228/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Francia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 9/01/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 9/01/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 9/01/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0228001-dcp-entericolix--emulsion-for-injection-for-pigs-en.pdf

es-puar-entericolix--emulsion-for-injection-for-pigs-es.pdf