

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Pole
volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Enteroporc AC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension für Schweine

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **siga**

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AB12

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Authorised in:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

IDT Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

IDT Biologika GmbH

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Authorisation number:

838181

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/02/2023

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0271/001

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062907>