

Entericolix Emulsion injectable

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Entericolix Emulsion injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (truie, multipare)

Porc (truie, primipare)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 Toxicity unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc (truie, multipare)

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (truie, primipare)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CZ Vaccines S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/03/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V493564

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2016

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:ES/V/0228/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark France Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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