

Enteroporc Coli AC (--)

Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorisé

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enteroporc Coli AC (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 125 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 794 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:1

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 3354 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:2

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 23 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:3

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 19 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:4

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 13 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:5

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:≥ 37 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:6

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Non applicable. 0 day Zero days

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

QI09AB08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/2020

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

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2024

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/01/2026

[Télécharger](#)

ema-puar-enteroporc-coli-ac-v-5149-par-en.pdf