

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Autorisé

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs
Enterisol Ileitis, suukaudse suspensiooni lüofilisaat ja lahusti sigadele

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1258930.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:**• Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

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

QI09AE04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Estonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

25/09/2008

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1521

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/09/2008

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0236/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063071>