

# 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, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur oralen Verabreichung für Schweine

### Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponibile 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:**

Autriche

---

**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:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-20273

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/04/2005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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

## Etiquetage

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/600000063100>