

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Autorisé

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

---

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

**Voie orale:**

- 

**Porc**

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

---

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

QI09AE04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Norvège

---

**Disponible en:**

Norvège

---

**Description des conditionnements:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/06/2005

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

04-3129

---

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

28/10/2009

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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