

Enterisol Ileitis vet. Frostpurrikað mixtúrduft og leysir, dreifa Handa svínum

Heimilað

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Enterisol Ileitis vet. Frostpurrikað mixtúrduft og leysir, dreifa Handa svínum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrikað mixtúrduft og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QI09AE04

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Ísland

Fáanlegt í:Ísland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

14/07/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/15/015/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/07/2015

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0236/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.