

# Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Non  
autorizzato

- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
Enteroporc AC, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB12

---

**Status giuridico della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Authorised in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

IDT Biologika GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/040/17-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/02/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0271/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062905>