

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Non
autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Enteroporc AC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension für Schweine

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:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

19/02/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838181

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

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/600000062907>