

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Autorizzato

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs  
Enterisol Ileitis, suukaudse suspensiooni lüofilisaat ja lahusti sigadele

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Product details

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

Disponibile solo in [English](#)  
1258930.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione orale

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso orale:****• Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

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

QI09AE04

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/09/2008

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1521

---

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

25/09/2008

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0236/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063071>