

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, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur oralen Verabreichung für Schweine

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:

Austria

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:

25/04/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-20273

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/04/2005

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

Documents

Foglio illustrativo

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063100>