

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Autorizzato

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

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

QI09AE04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/09/2008

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

MR/V/0113/001

---

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

24/09/2008

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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