

ENTERICOLIX, emulsion for injection for pigs

Autorisert

- Escherichia coli, serotype O141:K85ab (fimbrial adhesin F6), strain P4, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENTERICOLIX, emulsion for injection for pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

purke, flergangsfødende
purke, førstegangfødende

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 toksisk(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

- **purke, flergangsfødende**
- Slakt. 0 dag
 - **purke, førstegangfødende**
- Slakt. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/03/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

836809

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/03/2016

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0228/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK FR DE EL HU Irland IT NL PL PT RO SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-esv0228001-dcp-entericolix--emulsion-for-injection-for-pigs-en.pdf