

# 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:**

DE

---

**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:**

8/03/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.11739.01.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/10/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

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