

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:

SI

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:

5/05/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

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

Godkjenningsnummer:

DC/V/0534/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/05/2016

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

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

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