

Enteroporc Coli AC (--)

Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorisert

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enteroporc Coli AC (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 125 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 794 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 3354 rU Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:2

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 23 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:3

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 19 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:4

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 13 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:5

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 37 rU Reference:Hse Comments:in suspension Index:6

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

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 , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

CEVA Santé Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/12/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/11/2024

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 7/01/2026

[Nedlasting](#)

ema-puar-enteroporc-coli-ac-v-5149-par-en.pdf