

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Autorizat

- *Lawsonia intracellularis*, strain MS B3903, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie orală

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

**Administrare orală:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AE04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/07/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10454/005/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/07/2005

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0236/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.