

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Oprávněný

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Product identification

### Názov lieku:

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Enterisol Ileitis liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas iekšķīgai lietošanai pagatavošanai cūkām

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1258930.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu

---

**Withdrawal period by route of administration:****Perorálne použitie:****• Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AE04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/MRP/08/1589

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/10/2008

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0236/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Francúzsko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063073>