

# Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

Oprávněný

- Lawsonia intracellularis, strain MS B3903, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Enterisol Ileitis lyophilisate and diluent for oral suspension for pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Dostupné v:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/06/2005

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

04-3129

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/10/2009

---

**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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.