

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 liofilizado e solvente para suspensão oral para suínos

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 [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

9/06/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

R747/05 DGV

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/05/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063091>