

Entericolix, Emulsion for Injection for Pigs

Godkänd

- Escherichia coli, serotype O141:K85ab (fimbrial adhesin F6), strain P4, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Entericolix, Emulsion for Injection for Pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (sugga)

Svin (sugga, förstagrisare)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 Toxicity unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Svin (sugga)

- Meat and offal. 0 dygn

•

Svin (sugga, förstagrisare)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

CZ Vaccines S.A.U.

Godkännandedatum:

5/04/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 30824/4003

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/03/2024

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:ES/V/0228/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Frankrike Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-PUAR-esv0228001-dcp-entericolix--emulsion-for-injection-for-pigs-en.pdf