

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Ej
auktoriserad

- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid

Product identification

Läkemedlets namn:

Enteroporc AC Lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Enteroporc AC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension für Schweine

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB12

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

IDT Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

IDT Biologika GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

838181

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/02/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0271/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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.

Bipacksedel

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062907>