

SUIPRAVAC-RC

Autoriseret

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, LT toxoid
- Bordetella bronchiseptica, strain 833CER, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype D, dermonecrotic toxin, recombinant

Product identification

Lægemidlets navn:

SUIPRAVAC-RC

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Avlsorne

Sopolt

So

Administrationsvej:

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

64.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

- **Avlsorne**

- Meat and offal. 0 day

- **Sopolt**

- Meat and offal. 0 day

- **So**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/12/1993

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

(AEMPS)

Markedsføringstilladelsesnummer:

2540 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/05/2012

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055432>