

# COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Nicht  
autorisiert

- Escherichia coli, LT toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Schwein

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
32.00 Clinical unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)  
64.00 unknown / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)  
160.00 unknown / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AB02

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Griechenland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

16/06/2003

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

30803/17-06-2003/K-0121801

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/05/2025

---

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