

SUSAMEX

Autorizado

- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, strains P2 and P4 (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype H4 (fimbrial adhesin 5), strain P1, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SUSAMEX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

•

Lechones

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 50 ml (25 dosis)

Caja con 1 vial de 20 ml (10 dosis)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Petia Vet Health S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3447 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/07/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado