

# Suiseng Diff/A (--)- Suspension for injection

Volitatud

- Clostridium difficile toxoid A
- Clostridium difficile toxoid B
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

Suiseng Diff/A (--)- Suspension for injection

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

sig

### Manustamisviis:

Intramuskulaarne

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1.60 Reference:Hse Index:0

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1.65 Reference:Hse Index:1

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1.34 Reference:Hse Index:2

---

**Ravimvorm:**

Süstesuspensioon

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Intramuskulaarne:**

- 

**signa**

- Not applicable. 0 day Zero days

---

**Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QI09AB12

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Müügiloa kuupäev:**

7/12/2021

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Vastutav asutus:**

European Commission

---

**Müügiloa number:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

7/12/2021

---

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

## Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 16/06/2025

Lae alla

ema-puar-suiseng-diff-a-v-5596-par-en.pdf