

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Volitatud

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, LT toxoid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Suiseng Coli / C Suspensie voor injectie

Suiseng Coli / C Suspension injectable

Suiseng Coli / C Injektionssuspension

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sigä

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

1.05 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.23 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

80.00 percent / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

79.00 percent / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

78.00 percent / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

65.00 percent / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

55.00 percent / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

sigä

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI09AB08

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

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](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

19/05/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/05/2020

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0648/001

Asjaomased liikmesriigid:

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

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.