

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Müügiloaga

- 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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

siga

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:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI09AB08

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Taani

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](#)

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:

19/03/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Müügiloa number:

63663

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/03/2020

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse 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.

Combined File of all Documents

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