

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

Toimeaine:

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 anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI09AB08

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

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:

27/04/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

60038

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/04/2020

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.

Combined File of all Documents

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