

SUIGEN ROTA COLI, EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Volitatud

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

SUIGEN ROTA COLI, EMULSION 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](#)

Loomaliigid:

sigä (suguloom)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

sigä (suguloom)

- All relevant tissues. 0 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI09AL02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Saksamaa

Saadaval:

Saksamaa

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

20/06/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Paul-Ehrlich-Institut

Müügiloa number:

PEI.V.12117.01.1

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/06/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0446/001

Asjaomased liikmesriigid:

Saksamaa

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

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

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.

eu-puar-frv0446001-mr-rpe703-en.pdf

7005808-paren-20220601.pdf