

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:RP ≥ 1.60 Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:RP $\geq$ 1.65 Reference:Hse Index:1

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:RP $\geq$ 1.34 Reference:Hse Index:2

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra, S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/12/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/12/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 16/06/2025

Télécharger

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