

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

1.05 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.23 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

79.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

78.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

65.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

55.00 percent / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/04/2020

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.12026.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2020

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0648/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.