

SUSAMEX

Autorisé

- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, strains P2 and P4 (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype H4 (fimbrial adhesin 5), strain P1, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SUSAMEX

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](#)

Espèces cibles:

Porc (femelle)
Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Petia Vet Health S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/07/2016

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

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3447 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/07/2016

Pour connaître les évènements 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.

Notice

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

Etiquetage

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