

Suiseng Suspension for injection for pigs

Non
autorisé

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, LT toxoid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suiseng Suspension for injection for pigs
SUISENG suspensija injekcijām cūkām

Substance active:

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

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

78.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

79.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

35.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

50.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

65.00 percent / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 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:

Abandonnée

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

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:

30/10/2009

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/09/0022

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/03/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0461/001

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090755>