

# COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Níl  
údaraithe

- Escherichia coli, LT toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
32.00 Clinical unit / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
64.00 unknown / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
160.00 unknown / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

---

### Foirm chógaisíochta:

Eibleacht le haghaidh insteallta

---

### Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

#### Úsáid ionmhatánach:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 21 day

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AB02

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Surrendered

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

---

**Faisnéis bhreise****Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Portuguese](#)

---

**Sealbhóir an údaráithe margaíochta:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

16/06/2003

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

National Organization For Medicines

---

**Uimhir an údaráithe:**

30803/17-06-2003/K-0121801

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:**

29/05/2025

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)