

Suiseng Suspension for injection for pigs

Nem engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Suiseng Suspension for injection for pigs
SUISENG, injekciné suspensija kiaulëms

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

78.00 percent / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

79.00 percent / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

35.00 percent / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 percent / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

65.00 percent / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 percent / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

55.00 percent / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AB08

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/09/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/09/1886/001-004

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/11/2014

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0461/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

RV1886.pdf