

# Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
1.05 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
1.23 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
80.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
79.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
78.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
65.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
55.00 percent / 1.00 Dose

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

### ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB08

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

### Staða leyfis:

Gilt

---

**Heimilað í:**  
Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

1/04/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

PEI.V.12026.01.1

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/04/2020

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0648/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland  
Liechtenstein Litáen Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.