

# Suiseng Suspension for injection for pigs

Ekki  
heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Suiseng 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:

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
78.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
79.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
35.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
50.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
65.00 percent / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
80.00 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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB08

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

---

### Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

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

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

7/09/2009

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

PEI.V.04349.01.1

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/03/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0461/001

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.