

SUSAMEX

Registruotas

- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, strains P2 and P4 (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype H4 (fimbrial adhesin 5), strain P1, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SUSAMEX

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė (patelė)

Paršelis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Petia Vet Health S.A.U.

Rinkodaros leidimo data:

18/07/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CZ Vaccines S.A.U.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3447 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/07/2016

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.