

# Suiseng Suspension for injection for pigs

Neregistruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Suiseng Suspension for injection for pigs

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

78.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

79.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

35.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

65.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

80.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

55.00 percent / 1.00 Dozė

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

#### **(ATCvet) kodas:**

QI09AB08

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

7/09/2009

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Registracijos numeris:**

PEI.V.04349.01.1

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/03/2025

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0461/001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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