

COLISUIN-CL

Atļautas

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, LT toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

COLISUIN-CL

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka (jauna sivēnmāte)

Cūka (sivēnmāte)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 procentuālā aizsardzība / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 procentuālā aizsardzība / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 procentuālā aizsardzība / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 procentuālā aizsardzība / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 procentuālā aizsardzība / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

3.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 Deva

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka (jauna sivēnmāte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cūka (sivēnmāte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI09AB08

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/11/1991

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2551 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

4/06/2012

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.