

Suiseng Suspension for injection for pigs

Nav
atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Suiseng Suspension for injection for pigs

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

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
78.00 procents(i) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English
79.00 procents(i) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English
35.00 procents(i) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English
50.00 procents(i) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English
65.00 procents(i) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English
80.00 procents(i) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English
55.00 procents(i) / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI09AB08

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/09/2009

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra S.A.

Atbildīgā iestāde:

Paul-Ehrlich-Institut

Atļaujas numurs:

PEI.V.04349.01.1

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/03/2025

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

ES/V/0461/001

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.