

# Suiseng Diff/A (--)- Suspension for injection

Geautoriseerd

- Clostridium difficile toxoid A
- Clostridium difficile toxoid B
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

Suiseng Diff/A (--)- Suspension for injection

---

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### Doeldiersoort(en):

Varken

---

### Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1.60 Reference:Hse Index:0

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1.65 Reference:Hse Index:1

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation\_strength:RP  $\geq$  1.34 Reference:Hse Index:2

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Not applicable. 0 day  
Zero days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB12

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/12/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

7/12/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/05/2024

Downloaden

ema-puar-suiseng-diff-a-v-5596-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027600>