

COLISUIN-TP, Injekční emulze

Niet gemachtigd

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, LT toxoid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

COLISUIN-TP, Injekční emulze

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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](#)

3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

160.00 loomis unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

64.00 loomis unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

32.00 Toxic unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB02

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

5/10/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/103/98-C

Wijzigingsdatum status toelating:

5/10/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060216>