

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Presentation_strength:RP \geq 1.60 Reference:Hse Index:0

Bare tilgjengelig i [English](#)

Presentation_strength:RP \geq 1.65 Reference:Hse Index:1

Bare tilgjengelig i [English](#)

Presentation_strength:RP \geq 1.34 Reference:Hse Index:2

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB12

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra, S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/12/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 22/05/2024

[Nedlasting](#)

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

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