

SUSAMEX

Autorisert

- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, strains P2 and P4 (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype H4 (fimbrial adhesin 5), strain P1, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SUSAMEX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hunngris
grisunge

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Petia Vet Health S.A.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/07/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3447 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/07/2016

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.