

Suiseng Suspension for injection for pigs

Ikke
autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Suiseng Suspension for injection for pigs

Suiseng, zawiesina do wstrzykiwania dla świń

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
78.00 prosent / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
79.00 prosent / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
35.00 prosent / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 prosent / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
65.00 prosent / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
80.00 prosent / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
55.00 prosent / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-frafalt

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/02/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1943

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/2025

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0461/001

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