

COLIDEX-C EMULSION

INYECTIONABLE PARA PORCINO

Dopuszczony

- Escherichia coli, serotype O157:H39 (fimbrial adhesin F18ac), strain P9, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138:K81 (fimbrial adhesin F18ab), strain P5, Inactivated
- Escherichia coli, strains P2 and P4 (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated
- Escherichia coli, serotype H4 (fimbrial adhesin 5), strain P1, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K91:H10 (fimbrial adhesin F4ac), strain P6, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

COLIDEX-C EMULSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

CZ Vaccines S.A.U.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/01/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

3450 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/07/2016

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.