

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Autorizado

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, LT toxoid

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Suiseng Coli /C Suspension for injection for pigs

Suiseng Coli/C injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.05 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.23 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

80.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

79.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

78.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

65.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

55.00 percentagem / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB08

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

19/03/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

63663

Data de alteração do estado de autorização:

19/03/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0648/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia
Listenstaine Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052384>