

Suiseng Suspension for injection for pigs

Não
autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Suiseng Suspension for injection for pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
78.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
79.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
35.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
50.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
65.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
80.00 percentagem / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
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:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/09/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.04349.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

25/03/2025

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0461/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.