

# COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Neautorizat

- Escherichia coli, LT toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
32.00 Clinical unit / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
64.00 unknown / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
160.00 unknown / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Doză

---

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

#### Porc

- Carne și organe. 21 zi

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB02

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

16/06/2003

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

### **Numărul autorizației:**

30803/17-06-2003/K-0121801

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

29/05/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)