

# Suiseng Suspension for injection for pigs

Neoprávnený

- 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

## Product identification

### Názov lieku:

Suiseng Suspension for injection for pigs  
SUISENG suspensija injekcijām cūkām

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

---

**Product details****Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

78.00 percent / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

79.00 percent / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

35.00 percent / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

50.00 percent / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

65.00 percent / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

80.00 percent / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

55.00 percent / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AB08

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

30/10/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/DCP/09/0022

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/03/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0461/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090755>