

# COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Ni  
odobreno

- 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

## Informacije o zdravlju

### Ime zdravila:

COLISUIN-TP ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
32.00 Clinical unit / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
64.00 unknown / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
160.00 unknown / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
3280.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 21 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI09AB02

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

16/06/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

30803/17-06-2003/K-0121801

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

29/05/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)