

Suiseng Coli C vet Injektionsvätska, suspension

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Suiseng Coli C vet Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.05 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.23 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
80.00 percent / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
79.00 percent / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
78.00 percent / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
65.00 percent / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
55.00 percent / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Injektionsflaska , 125 doser (250 ml) (plast)

Injektionsflaska , 125 doser (250 ml) (plast)

Injektionsflaska , 125 doser (250 ml) (plast)

Injektionsflaska , 125 doser (250 ml) (plast)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

27/04/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

60038

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0648/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Italien Lettland
Liechtenstein Litauen Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/06/2024

Ladda ner

Bipacksedel

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.