

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Разрешен

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Chemvet DK A/S

Дата на разрешение за търговия:

14/10/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dyntec spol. s r.o.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10395/001/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/10/2016

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DK/V/0119/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

PI.pdf