

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI09AB07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chemvet DK A/S

Datum registrace:

1/09/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dyntec spol. s r.o.

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

837171

Datum změny stavu registrace:

1/09/2016

Referenční členský stát:

Dánsko

Číslo procedury:

DK/V/0119/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Německo

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Irsko](#) [Itálie](#) [Norsko](#) [Švédsko](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

PI.pdf