

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Εξουσιοδοτημένο

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

• Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AB07

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chemvet Dk A/S

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/09/2023

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dyntec spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

66143

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

27/09/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991505>