

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Suivac APP emulsion for injection for pigs
Suivac APP vet. injektionsvæske, emulsion

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemvet DK A/S

Fecha de autorización de comercialización:

29/06/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

54856

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/06/2015

Estado miembro de referencia:

Dinamarca

Número de procedimiento:

DK/V/0119/001

Estados miembros afectados:

Austria Alemania Islandia Irlanda Italia Noruega Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Pl.pdf