

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **siga**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AB07

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Danish](#)

Turustatakse ainult [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Chemvet Dk A/S

Marketing authorisation date:

27/09/2023

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dyntec spol. s r.o.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Authorisation number:

66143

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

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