

# Suivac APP injekčná emulzia

Autorisé

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Suivac APP injekčná emulzia

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Porc

### Voie d'administration:

Voie intradermique

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 billion colony forming units / 0.20 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intradermique:**

- 

**Porc**

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AB07

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/05/2002

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/021/02-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/05/2002

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.