

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Chemvet DK A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/10/2016

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

Dyntec spol. s r.o.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10395/001/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/10/2016

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0119/001

États membres concernés:

Autriche Allemagne Islande Irlande Italie Norvège Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

PI.pdf