

SUIVAC APP EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO

Autorisé

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SUIVAC APP EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (porcelet)

Porc (femelle)

Porc (truie, nullipare)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc (truie, nullipare)

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chemvet Pharma ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/03/2023

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

Dyntec spol. s r.o.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

4165 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/03/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

es-PUAR-4165 esp-np-suivac-app-emulsion-injectable-para-porcino-es.pdf