

# Suivac APP-emulsie voor injectie voor varken

Údaraithe

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

Suivac APP-emulsie voor injectie voor varken

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

---

**Foirm chógaisíochta:**

Eibleacht le haghaidh insteallta

---

**Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**

**Úsáid ionmhatánach:**

- 

**Pig**

- All relevant tissues. no withdrawal period zero days

---

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QI09AB07

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Chemvet Pharma ApS

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

10/03/2022

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Medicines Evaluation Board

---

**Uimhir an údaraithe:**

REG NL 124394

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

10/03/2022

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.