

# Suivac APP2 injekciós szuszpenzió, emulzió

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Suivac APP2 injekciós szuszpenzió, emulzió

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

---

### **Gyógyszerforma:**

Emulziós injekció

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

•

#### **sértés**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI09AB07

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Chemvet Dk A/S

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

27/09/2023

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Felelős hatóság:**

Danish Medicines Agency

---

**Engedély száma:**

66143

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

27/09/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat