

Suivac APP injekčná emulzia

Heimilað

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Suivac APP injekčná emulzia

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Svín

Leið stjórnáslu:

Til notkunar í húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 billion colony forming units / 0.20 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í húð:**

-

Svín

- All relevant tissues. 0 dagar zero days

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- All relevant tissues. 0 dagar zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Dyntec spol. s r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/05/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dyntec spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/021/02-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/05/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.