

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB07

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalíska

Markaðsleyfishafi:

Chemvet DK A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

14/10/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dyntec spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10395/001/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/10/2016

Umsjónarland (RMS):

Danmörk

Ferilsnúmer:

DK/V/0119/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Þýskaland Ísland Írland Ítalía Noregur Svíþjóð

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

Skjöl

Pl.pdf