

# SUIVAC APP, Injekční emulze

Autorizzato

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

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

SUIVAC APP, Injekční emulze

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intradermico

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intradermico:****. Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

**Uso intramuscolare:****. Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB07

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

97/056/01-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/11/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065245>