

Suivac APP-emulsie voor injectie voor varken

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Suivac APP-emulsie voor injectie voor varken

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

•

Pig

- All relevant tissues. no withdrawal period
zero days

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB07

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chemvet Pharma ApS

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

10/03/2022

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Dyntec spol. s r.o.

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 124394

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.