

# SUIVAC APP, Injekční emulze

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

SUIVAC APP, Injekční emulze

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intradermaal gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intradermaal gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)  
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

2/11/2001

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

97/056/01-C

---

### **Datum toelatingswijziging:**

13/09/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.