

# Suivac APP-emulsie voor injectie voor varken

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Suivac APP-emulsie voor injectie voor varken

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- All relevant tissues. no withdrawal period  
zero days

---

**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:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Kartonnen doos met 500 ml (250 doses) in een HDPE-flacon, afgesloten met een gesiliconiseerde rubberen stop en een aluminium felscapsule.

Kartonnen doos met 100 ml (50 doses) in een HDPE-flacon, afgesloten met een gesiliconiseerde rubberen stop en een aluminium felscapsule.

Kartonnen doos met 50 ml (25 doses) in een HDPE-flacon, afgesloten met een gesiliconiseerde rubberen stop en een aluminium felscapsule.

---

## 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:**

Chemvet Pharma ApS

---

**Handelsvergunningsdatum:**

10/03/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 124394

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/03/2022

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents