

# Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Toegelaten

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 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:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

---

## 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 Dk A/S

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/09/2023

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

66143

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/09/2023

---

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