

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Autorisert

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chemvet DK A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/09/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.11863.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2020

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0119/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DE IS Irland IT NO SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

PI.pdf