

Suivac APP vet. injeksjonsvæske, emulsjon til svin.

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 vet. injeksjonsvæske, emulsjon til svin.

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 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 internasjonale 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:

NO

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:

16/11/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

16-11163

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/05/2020

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

PI.pdf