

# SUIVAC APP, Injekční emulze

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SUIVAC APP, Injekční emulze

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

gris

**Administrasjonsvei:**

Intradermal bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intradermal bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- 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:**

CZ

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/11/2001

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkjenningsnummer:**

97/056/01-C

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/09/2012

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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