

SUIVAC APP EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SUIVAC APP EMULSION INYECTABLE PARA PORCINO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

hunngris

ungpurke

Administrasjonsvei:

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

ungpurke

- 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:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chemvet Pharma ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/03/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

4165 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/03/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

es-PUAR-4165 esp-np-suivac-app-emulsion-inyectable-para-porcino-es.pdf