

Suivac APP injekčná emulzia

Dopuszczony

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Suivac APP injekčná emulzia

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie śródskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 billion colony forming units / 0.20 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie śródskórne:

•

Pig

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Podanie domięśniowe:

•

Pig

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB07

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki
Dostępne wyłącznie w słowacki
Dostępne wyłącznie w słowacki
Dostępne wyłącznie w słowacki
Dostępne wyłącznie w słowacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Dyntec spol. s r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/05/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dyntec spol. s r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/021/02-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/05/2002

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.