

# Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Upoważniony

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid

## Product identification

### **Nazwa leku:**

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie domięśniowe:**

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI09AB07

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Chemvet Dk A/S

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

66143

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/09/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991505>