

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chemvet DK A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

1/09/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

837171

Data da alteração do estado de autorização:

1/09/2016

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0119/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Alemanha Islândia Irlanda Itália Noruega Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PI.pdf