

# SUIVAC APP, Injekční emulze

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

SUIVAC APP, Injekční emulze

### **Substância ativa:**

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 intradérmica

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intradérmica:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

**Via intramuscular:**

•

**Pig**

- 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:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

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

---

## 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:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

2/11/2001

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dyntec spol. s r.o.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número da autorização:**

97/056/01-C

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

13/09/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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.