

SUIVAC APP, Injekční emulze

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

SUIVAC APP, Injekční emulze

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intradérmica

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intradérmica:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em Czech

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dyntec spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

97/056/01-C

Data de alteração do estado de autorização:

2/11/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065245>