

# Suivac APP emulsion for injection for pigs

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză  
Disponibile numai în Engleză

---

**Specia țintă:**

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)  
Disponibile numai în Engleză  
1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)  
Disponibile numai în Engleză  
1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)  
Disponibile numai în Engleză  
1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)  
Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AB07

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chemvet DK A/S

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/11/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

16-11163

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/05/2020

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DK/V/0119/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)  
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

PI.pdf