

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 [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

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:

29/06/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dyntec spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

54856

Data modificării statusului autorizației:

29/06/2015

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Pl.pdf