

SUIVAC APP, Injekční emulze

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SUIVAC APP, Injekční emulze

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intradermică

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intradermică:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

•

Porc

- 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](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)

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:

Dyntec spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

2/11/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dyntec spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/056/01-C

Data modificării statusului autorizației:

13/09/2012

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Etichetarea

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