

SUIVAC APP BIO инжекционна емулсия за свине

Autorizat

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Product identification

Denumirea medicamentului:

SUIVAC APP BIO инжекционна емулсия за свине

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- Porc
-

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB07

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

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

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biosfera Farm EOOD

Marketing authorisation date:

9/10/2019

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Dyntec spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

BFSA

Numărul autorizației:

0022-2924

Data modificării statusului autorizației:

18/01/2023

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096108>