

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chemvet DK A/S

Dátum registrácie lieku:

16/11/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dyntec spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

16-11163

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/05/2020

Referenčný členský štát:

Dánsko

Číslo postupu:

DK/V/0119/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Nemecko Island Írsko Taliansko Nórsko Švédsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

PI.pdf