

# Suivac APP injekčná emulzia

Ima dovoljenje za promet

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Suivac APP injekčná emulzia

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intradermalna uporaba

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intradermalna uporaba:**

- 

##### **Pig**

- All relevant tissues. 0 day zero days

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

##### **Pig**

- All relevant tissues. 0 day zero days

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI09AB07

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

2/05/2002

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

97/021/02-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

2/05/2002

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.