

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Suivac APP emulsion for injection for pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chemvet DK A/S

Godkännandedatum:

29/06/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

54856

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/06/2015

Referensmedlemsstat:

Danmark

Procedurnummer:

DK/V/0119/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tyskland Island Irland Italien Norge Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

PI.pdf