

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Godkänd

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Suivac APP2 injektionsvæske, emulsion

Aktiv substans:

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](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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

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](#)

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:

27/09/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

66143

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/09/2023

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