

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Registrováno

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11, emulzija za injekciju, za svinje

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AB07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

16/03/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/17-01/475

Datum změny stavu registrace:

16/03/2018

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0121/001

Dotčený členský stát:

Chorvatsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

[Řecko](#) [Maďarsko](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Polsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#)

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.