

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

Registrováno

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovars 9 and 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1 and 2, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční/infuzní emulze

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

-

Prase

- Maso. 0 day

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

QI09AB

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

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:

15/05/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2969

Datum změny stavu registrace:

15/05/2020

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Souhrn údajů o přípravku

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