

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11, injekčná emulzia pre ošípané

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

28/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/001/MR/14-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/02/2014

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0121/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Estland Griechenland Ungarn Lettland Litauen Polen Rumaenien
Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053450>