

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Autorizado

- 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

Nombre del medicamento:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection
BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB07

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

11/03/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/14/2218/001-007

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/04/2017

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0121/001

Estados miembros afectados:

Croacia Estonia Grecia Hungría Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia

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

Documents

RV2218.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053457>