

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11 vakcina A.U.V.

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kood:**

QI09AB07

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Ungari

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

22/01/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Müügiloa number:

3462/X/14 NÉBIH ÁTI

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/01/2014

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloomenetluse number:

CZ/V/0121/001

Asjaomased liikmesriigid:

Horvaatia Eesti Kreeka Ungari Läti Leedu Poola Rumeenia Slovakkia

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