

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Müügiloaga

- 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

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:

-

signa

- liha ja söödavad koed. 0 day

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

QI09AB07

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Kreeka

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:

7/12/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

70290/28-06-2022/K-0227501

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/06/2022

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse number:

CZ/V/0121/001

Asjaomased liikmesriigid:

Horvaatia Eesti Kreeka Ungari Itaalia Läti Leedu Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Hispaania

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-puar-czv0121001-mr-biosuis_app_2,_9,_11-en.pdf