

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

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:

siga

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI09AB07

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Slovakkia

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:

28/02/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

97/001/MR/14-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/02/2014

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse 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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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

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