

BioSuis Respi E, Injekční emulze

Myönnetty

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 11, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BioSuis Respi E, Injekční emulze

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Bioveta a.s.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/04/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/036/12-C

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/09/2016

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.