

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Autorisé

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11, injekciné emulsija kiaulėms

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/03/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/14/2218/001-007

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/04/2017

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0121/001

États membres concernés:

Croatie Estonie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie
Slovaquie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2218.pdf