

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

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:

Grèce

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:

7/12/2017

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

70290/28-06-2022/K-0227501

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2022

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0121/001

États membres concernés:

Croatie Estonie Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Espagne

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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