

BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection

Heimilað

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 1137, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (til fitunar)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín (til fitunar)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/07/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/044/MR/13-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/07/2013

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0115/001

Þátttökulönd (CMS):

Eistland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Pólland Rúmenía Slóvakía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.