

# BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 1137, Inactivated

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection  
Biosuis M.hyo, süsteemulsioon sigadele

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Suini (da ingrasso)

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:****• Suini (da ingrasso)**

- carne e visceri. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB13

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

31/01/2013

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1750

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

31/01/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0115/001

---

**Stati membri interessati:**

Estonia Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia Romania Slovacchia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053488>