

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11 vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

22/01/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Vergunningsnummer:

3462/X/14 NÉBIH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

22/01/2014

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0121/001

Betrokken lidstaten:

Kroatië Estland Griekenland Hongarije Letland Litouwen Polen Roemenië
Slowakije

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet