

# BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

BIOSUIS APP 2,9,11 ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB07

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Griekenland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

7/12/2017

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

70290/28-06-2022/K-0227501

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/06/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053449>