

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2363

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/2014

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0121/001

Gjeldende medlemsstater:

HR EE EL HU IT LV LT PL PT RO SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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