

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovars 9 and 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1 and 2, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Szczepionka jest pakowana w 120 ml fiołki plastikowe zawierające odpowiednio 100 ml szczepionki. Fiołki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 fiołka plastikowa (120 ml) zawierająca odpowiednio 100 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w 10 ml fiołki szklane o klasie hydrolitycznej I zawierające 10 ml szczepionki. Fiołki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 fiołka szklana (10 ml) zawierająca odpowiednio 10 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w fiołki szklane (100 ml) o klasie hydrolitycznej II zawierające odpowiednio 100 ml szczepionki. Fiołki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 fiołka szklana (100 ml) zawierająca odpowiednio 100 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w fiołki plastikowe (15 ml) zawierające odpowiednio 10 ml szczepionki. Fiołki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 fiołka plastikowa (15 ml) zawierająca odpowiednio 10 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w 250 ml butelki plastikowe zawierające 250 ml szczepionki. Butelki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 butelka plastikowa (250 ml) zawierająca odpowiednio 250 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w fiołki plastikowe (60 ml) zawierające odpowiednio 50 ml szczepionki. Fiołki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 fiołka plastikowa (60 ml) zawierająca odpowiednio 50 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w fiołki szklane (50 ml) o klasie hydrolitycznej II zawierające odpowiednio 50 ml szczepionki. Fiołki zamykane są korkiem gumowym

oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko tekturowe: 1 fiolka szklana (50 ml) zawierająca odpowiednio 50 ml szczepionki.

Szczepionka jest pakowana w 10 ml fiolki szklane o klasie hydrolitycznej I zawierające 10 ml szczepionki. Fiolki zamykane są korkiem gumowym oraz aluminiowym kapslem lub zamknięciem typu „flip-off”. Pudełko plastikowe: 10 fiolek szklanych (10 ml) zawierających odpowiednio 10 ml szczepionki.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/05/2020

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta, a.s.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2969

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/05/2020

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego