

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

Não autorizado

- *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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11, emulsie injectabilă pentru porci

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AB07

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Caducado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/08/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

**Número da autorização:**

170187

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/08/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0121/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.