

BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 1137, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection
Biosuis M.hyo, süsteemulsioon sigadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB13

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

31/01/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1750

Data de alteração do estado de autorização:

31/01/2013

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0115/001

Estados-Membros envolvidos:

Estónia Hungria Itália Letónia Lituânia Polónia Roménia Eslováquia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053488>