

# BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

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

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável ou para perfusão

---

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

**Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI09AB

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

---

## 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:**

15/05/2020

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2969

---

## Data da alteração do estado de autorização:

15/05/2020

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.