

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Oprávněný

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 9, strain WSLB 3013, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

BIOSUIS APP 2,9,11 emulsija injekcijām cūkām

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

5/02/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/MRP/14/0002

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/02/2014

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0121/001

Dotknuté členské štáty:

Chorvátsko Estónsko Grécko Maďarsko Lotyšsko Litva Poľsko Rumunsko
Slovensko

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053458>