

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

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 [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

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

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

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](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

7/12/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

70290/28-06-2022/K-0227501

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/06/2022

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0121/001

Dotknuté členské štáty:

Chorvátsko Estónsko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-czv0121001-mr-biosuis_app_2,_9,_11-en.pdf