

File downloaded on 2026-06-15

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

# BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection

Oprávněný

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 1137, Inactivated

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

BIOSUIS M.hyo, Emulsion for injection

### Účinná látka:

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

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**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](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

**Dátum registrácie lieku:**

31/01/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta, a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

1750

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

31/01/2013

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0115/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Estónsko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Rumunsko Slovensko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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