

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BIOSUIS Respi E Emulsja do wstrzykiwań

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](#)

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 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná/infúzna emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB

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:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

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:

15/05/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2969

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/05/2020

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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