

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BIOSUIS APP 2, 9, 11, Emulsion for injection
BIOSUIS APP 2,9,11 vakcina A.U.V.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

22/01/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

3462/X/14 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/01/2014

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0121/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien Estland Grekland Ungern Lettland Litauen Polen Rumänien
Slovakien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet