

BIOSUIS ParvoEry suspension for injection for pigs

Разрешен

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BIOSUIS ParvoEry suspension for injection for pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AL01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

1/04/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/19-01/149

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/12/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

CZ/V/0148/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-czv0148001-mr-biosuis_parvoery-en.pdf