

BIOSUIS PRRS inact Eu+Am, Injekční emulze

Registrováno

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain Bio-60, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain Bio-61, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BIOSUIS PRRS inact Eu+Am, Injekční emulze

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (prasnice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

•

Pig (sow, nullipar)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AA05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 5.0 dávka

sklo lahvička 10 x 5.0 dávka

sklo lahvička 1 x 25.0 dávka

sklo lahvička 1 x 50.0 dávka

plast lahvička 1 x 5.0 dávka

plast lahvička 10 x 5.0 dávka

plast lahvička 1 x 25.0 dávka

plast lahvička 1 x 50.0 dávka

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

2/07/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/025/13-C

Datum změny stavu registrace:

25/06/2018

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

Stážení

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

Stážení