

Suibiovac ART Inaktywowane
bakterie Bordetella

Registrováno

bronchiseptica (BB 4-78) nie
mniej niż 8×10^9 ,

Inaktywowane bakterie

Pasteurella multocida typ D
(CECT 4325) nie mniej niż 8×10^9 , Letalna

dermonekrotoksyna Pasteurella
multocida (DNT) nie mniej niż 1
 μg , Zawiesina do wstrzykiwań

- Bordetella bronchiseptica, strain BB4-78, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain CECT 4325, Inactivated
- Pasteurella multocida, protein dO (non-toxic derivative of dermonecrotic toxin), recombinant

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Suibiovac ART Inaktywowane bakterie Bordetella bronchiseptica (BB 4-78) nie mniej niż 8×10^9 , Inaktywowane bakterie Pasteurella multocida typ D (CECT 4325) nie mniej niż 8×10^9 , Letalna dermonekrotoksyna Pasteurella multocida (DNT) nie mniej niż 1 µg, Zawiesina do wstrzykiwań

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

8000.00 million unit(s)/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

8000.00 million unit(s)/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Prase

- Maso. 0 day

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

QI09AB04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Datum registrace:

12/05/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2540

Datum změny stavu registrace:

12/05/2016

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