

Autoriseret

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

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/05/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2540

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/05/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet