

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Nicht
autorisiert

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Hardjo, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Sau
Sau, jung
Eber

Art der Anwendung:
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
35.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

Darreichungsform:
Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

- **Sau**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Sau, jung**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Eber

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AL

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta Romania S.R.L.

Zulassungsdatum:

22/04/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190314

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.