

BIOSUIS ParvoEry L (7)

Zugelassen

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Tarassovi, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOSUIS ParvoEry L (7)

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:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AL07

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

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 italienisch

Zulassungsinhaber:

Bioveta Romania S.R.L.

Zulassungsdatum:

21/03/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

240043

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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