

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

51.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

51.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

51.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día zero days

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QI09AL

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetservis s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

20/09/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/048/17-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/04/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.