

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 $1 \mu\text{g}$, Zawiesina do
wstrzykiwań

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

8000.00 Millón (es) de unidades/Mililitro / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8000.00 Millón (es) de unidades/Mililitro / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Microgramo(s) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QI09AB04

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:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2540

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2016

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