

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

No
autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas
Cerdas jóvenes
Cerdos macho

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

35.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Cerdas adultas

- Meat and offal. 0 Día

•

Cerdas jóvenes

- Meat and offal. 0 Día

-

Cerdos macho

- Meat and offal. 0 Día

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:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta Romania S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

22/04/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

190314

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/12/2025

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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