

BIOSUIS PARVO E ENEΣIMO ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Myönnetty

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BIOSUIS PARVO E ENEΣIMO ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Neocell Ltd.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/02/2024

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupnumero:

20240/23-02-2024/K-0227101

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/03/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.