

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AL

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetservis s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/09/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/048/17-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/04/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.