

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible 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](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AL

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

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:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/05/2009

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1560

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/05/2009

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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