

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

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 (truie)

Porc (jeune femelle)

Porc (mâle)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

35.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 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 (truie)

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (jeune femelle)

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (mâle)

- 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:

Abandonnée

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta Romania S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/04/2014

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

190314

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/2025

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.