

# BIOSUIS Parvo L (6), injekciné emulsija kiaulēms

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), injekciné emulsija kiaulēms

### 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

---

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

QI09AL

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## 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:**

Vetmarket UAB

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/05/2022

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/05/2022

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV2712.pdf