

Биосуис ПарвоЕри Л(7) Плюс, инжекционна суспензия за прасета

Autorisé

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Pomona, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serogroup Tarassovi, serovar Tarassovi, strain MSLB 1038, Inactivated
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

Биосуис ПарвоЕри Л(7) Плюс, инжекционна суспензия за прасета

Substance active:

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 (pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:**

- Porc (pour la reproduction)
-

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

QI09AL07

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/07/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

BFSA

Numéro de l'autorisation:

0022-3140

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Notice du conditionnement et étiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099469>