

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

sertés

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AL

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetservis s.r.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/09/2017

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/048/17-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/04/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.