

# Biosuis Parvo L(6) Emulsja do wstrzykiwań

Engedélyezett

- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Biosuis Parvo L(6) Emulsja do wstrzykiwań

### **Hatóanyag:**

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](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

---

### **Gyógyszerforma:**

Emulziós injekció/infúzió

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

#### **sértés**

- Meat and offal. 0 day

---

### **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 [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## 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:**

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.  
j.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

17/08/2016

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bioveta a.s.

---

### **Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Engedély száma:**

2537

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/08/2016

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Címkeszöveg

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

### Betegtájékoztató

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

### Alkalmazási előírás

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