

# BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Nem  
engedélyezett

- 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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

### **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:**

koca

emse

kan

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

35.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Gyógyszerforma:**

Emulziós injekció

---

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

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**koca**

- Meat and offal. 0 day

•

**emse**

- Meat and offal. 0 day

•

**kan**

- 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:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bioveta Romania S.R.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/04/2014

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bioveta a.s.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**

190314

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

11/12/2025

---

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

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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