

BIOSUIS PARVO L(6), Injekční emulze

Registruotas

- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

BIOSUIS PARVO L(6), Injekční emulze

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

32.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

51.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

51.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

51.00 percent / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AL

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

24/10/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Registracijos numeris:

97/027/06-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/01/2018

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.