

Registruotas

Suibiovac ART Inaktywowane
bakterie Bordetella
bronchiseptica (BB 4-78) nie
mniej niż 8×10^9 ,
Inaktywowane bakterie
Pasteurella multocida typ D
(CECT 4325) nie mniej niż $8 \times$
 10^9 , Letalna
dermonekrotoksyna Pasteurella
multocida (DNT) nie mniej niż 1
 μg , Zawiesina do wstrzykiwań

- Bordetella bronchiseptica, strain BB4-78, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain CECT 4325, Inactivated
- Pasteurella multocida, protein dO (non-toxic derivative of dermonecrotic toxin), recombinant

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Suibiovac ART Inaktyvowane bakterie Bordetella bronchiseptica (BB 4-78) nie mniej niż 8×10^9 , Inaktyvowane bakterie Pasteurella multocida typ D (CECT 4325) nie mniej niż 8×10^9 , Letalna dermonekrotoksyna Pasteurella multocida (DNT) nie mniej niż $1 \mu\text{g}$, Zawiesina do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

8000.00 million unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

8000.00 million unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 microgram(s) / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QI09AB04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Rinkodaros leidimo data:

12/05/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

2540

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/05/2016

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