

Biosuis Parvo L(6) Plus emulsion for injection for pigs

Registruotas

- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Biosuis Parvo L(6) Plus emulsion for injection for pigs

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](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

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](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

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:

Lekoom AD

Rinkodaros leidimo data:

13/10/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-3017

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/11/2022

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

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