

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Toegelaten

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AL

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

24/05/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1560

Datum toelatingswijziging:

24/05/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.