

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Niet
gemachtigd

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

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):

Zeugen
Jonge vrouwelijke varkens
Beren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

35.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 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

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Zeugen

- Meat and offal. 0 day

•

Jonge vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 0 day

•

Beren

- 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:

Surrendered

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta Romania S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

22/04/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190314

Datum toelatingswijziging:

11/12/2025

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.