

Биосуис ПарвоЕри Л(7) Плюс, инжекционна суспензия за прасета

Geautoriseerd

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Pomona, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serogroup Tarassovi, serovar Tarassovi, strain MSLB 1038, Inactivated
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Биосуис ПарвоЕри Л(7) Плюс, инжекционна суспензия за прасета

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Fokvarkens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Fokvarkens**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AL07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/07/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

BFSA

Toelatingsnummer:

0022-3140

Wijzigingsdatum status toelating:

28/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099469>