

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/05/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1560

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/05/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.