

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AL

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/05/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1560

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/05/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.