

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

Autorizado

- 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

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- Pig (for reproduction)
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AL07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/07/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

BFSA

Número da autorização:

0022-3140

Data de alteração do estado de autorização:

28/05/2023

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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