

Suibiovac ART Inaktywowane
bakterie Bordetella bronchiseptica
(BB 4-78) nie mniej niż 8×10^9 ,
Inaktywowane bakterie Pasteurella
multocida typ D (CECT 4325) nie
mniej niż 8×10^9 , Letalna
dermonekrotoksyna Pasteurella
multocida (DNT) nie mniej niż $1 \mu\text{g}$,
Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizat

- Bordetella bronchiseptica, strain BB4-78, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain CECT 4325, Inactivated
- Pasteurella multocida, protein dO (non-toxic derivative of dermonecrotic toxin), recombinant

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Suibiovac ART Inaktywowane bakterie Bordetella bronchiseptica (BB 4-78) nie mniej niż 8×10^9 , Inaktywowane bakterie Pasteurella multocida typ D (CECT 4325) nie mniej niż 8×10^9 , Letalna dermonekrotoksyna Pasteurella multocida (DNT) nie

mnij niż 1 µg, Zawiesina do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

8000.00 million unit(s)/millilitre / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8000.00 million unit(s)/millilitre / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 microgram(e) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

12/05/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

2540

Data modificării statusului autorizației:

12/05/2016

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet