

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Neautorizat

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Hardjo, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BIOSUIS LEPTO P emulsie injectabilă pentru porci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă)
Scrofițe
Porc (mascul)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

35.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

•

Scrofițe

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc (mascul)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AL

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 1 x 50 ml

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 1 x 20 ml

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 1 x 10 ml

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 10 X 50 ml

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 24 x 50 ml

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 10 X 20 ml

Flacoane de sticlă sau plastic ambalate în cutii de carton: 10 X 10 ml

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta Romania S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

22/04/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190314

Data modificării statusului autorizației:

11/12/2025

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului