

BIOSUIS ParvoEry L (7)

Oprávněný

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippytyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Tarassovi, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BIOSUIS ParvoEry L (7)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AL07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta Romania S.R.L.

Dátum registrácie lieku:

21/03/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

240043

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/03/2024

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.