

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Ima dovoljenje
za promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Biosuis Parvo L (6), süsteemulsioon sigadele

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI09AL

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/05/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1560

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/05/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.