

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

Pooblašeno

- 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

Ime zdravila:

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

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](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

- **Pig (for reproduction)**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI09AL07

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/07/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

BFSA

Številka dovoljenja :

0022-3140

Datum spremembe statusa dovoljenja:

28/05/2023

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Package Leaflet and Labelling

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

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