

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Godkänd

- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BIOSUIS PARVO L (6) injekčná emulzia pre ošípané

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Svin

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetservis s.r.o.

Godkännandedatum:

20/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/048/17-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/04/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.