

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

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (avelssvin)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- Svin (avelssvin)
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL07

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Bulgarien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/07/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

BFSA

Godkännandenummer:

0022-3140

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/05/2023

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

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