

Príloha A

| Referenčné číslo v EÚ | Obchodný názov | Sila | Lieková forma | Cieľový druh | Spôsob podávania | Balenie | Obsah | Veľkosť balenia | Ochranná lehota |
|-----------------------|----------------|------|--------------------|--------------|-------------------------|-----------------|----------------------|-----------------|-----------------|
| EU/2/17/214/001 | VEPURED | --1 | Injekčná suspenzia | Ošípané | Intramuskulárne podanie | Liekovkou (PET) | 10 dávkami (10 ml) | 1 liekovkou | 0 dní |
| EU/2/17/214/002 | VEPURED | --1 | Injekčná suspenzia | Ošípané | Intramuskulárne podanie | Liekovkou (PET) | 50 dávkami (50 ml) | 1 liekovkou | 0 dní |
| EU/2/17/214/003 | VEPURED | --1 | Injekčná suspenzia | Ošípané | Intramuskulárne podanie | Liekovkou (PET) | 100 dávkami (100 ml) | 1 liekovkou | 0 dní |
| EU/2/17/214/004 | VEPURED | --1 | Injekčná suspenzia | Ošípané | Intramuskulárne podanie | Liekovkou (PET) | 250 dávkami (250 ml) | 1 liekovkou | 0 dní |
| EU/2/17/214/005 | VEPURED | --1 | Injekčná suspenzia | Ošípané | Intramuskulárne podanie | Liekovkou (PET) | 10 dávkami (10 ml) | 10 liekovkou | 0 dní |

--1 Rekombinantný Verotoxín 2e baktérie *E. coli* RP* \geq 1,50

* RP – relatívna účinnosť (ELISA)