

Biocom P Vet

Разрешен

- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JA, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5M-485-P, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7G-485, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7, strain PA7M-485-347, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JB, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Biocom P Vet

BIOCOM P VET SUSPENSION INYECTABLE PARA VISIONES

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

норка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI20CL01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

United Vaccines Holding B.V.

Дата на разрешение за търговия:

11/12/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3603 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/04/2019

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0227/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски

Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.