

Felimun PCH, emulzija za injekciju, za mačke

Разрешен

- Felid herpesvirus 1, Inactivated
- Feline calicivirus, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Felimun PCH, emulzija za injekciju, za mačke

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AA04

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Croatian](#)

Налично само в [Croatian](#)

Налично само в [Croatian](#)

Налично само в [Croatian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

26/07/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/23/01/511

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/04/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085418>