

File downloaded on 2026-05-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000093717>

BIOFEL M PLUS

Разрешен

- *Microsporium canis*, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BIOFEL M PLUS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

куче

- Unspecified. 0 day

•

котка

- Unspecified. 0 day

Подкожно приложение:

•

котка

- Unspecified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AQ02

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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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:

Bio 98 S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

7/02/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/02/2017

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

Документи

Combined File of all Documents

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