

# BIOFEL M PLUS

Autoriseret

- *Microsporium canis*, Inactivated

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

BIOFEL M PLUS

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyrearter:**

Hund

Kat

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- **Hund**

- Unspecified. 0 day

- **Kat**

- Unspecified. 0 day

**Subkutan anvendelse:**

- **Kat**

- Unspecified. 0 day

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**QI07AQ02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bio 98 S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

7/02/2017

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighed:**

MINSAL

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/02/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

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