

Biocom P Vet

Autorisiert

- 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Biocom P Vet

BIOCOM P ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Nerz

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:**

-

Nerz

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI20CL01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

United Vaccines Holding B.V.

Marketing authorisation date:

27/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

80862/08-07-2024/K-0227701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/07/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0227/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Finnland Griechenland Italien Lettland Litauen Norwegen Polen
Rumaenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033875>