

Biocom P Vet

Zugelassen

- 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 7/8, strain PA7M-485-347, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JB, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Biocom P Vet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Nerz

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

QI20CL01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

United Vaccines Holding B.V.

Zulassungsdatum:

25/10/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/17/2424/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/10/2017

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

Dokumente

RV2424.pdf