

BIOFEL PCHR ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Zugelassen

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, strain FHV-1 Bio-9, Inactivated
- Feline calicivirus, strain FCV F9 Bio-8, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain FPV Bio 7, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOFEL PCHR ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

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

QI06AA09

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

17/05/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

69249/19-06-2025/K-0267001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2025

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

Dokumente

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.