

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

31622800.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Γαλάκτωμα για ένεση/έγχυση

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

• Γάτα

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI06AA09

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Polish

Διατίθεται μόνο σε Polish

Διατίθεται μόνο σε Polish

Διατίθεται μόνο σε Polish

Διατίθεται μόνο σε Polish

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Marketing authorisation date:

12/12/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός άδειας:

2395

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

12/12/2014

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

Documents

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086963>