

Biocom P Vet

No
autorizado

- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JB, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7M-485-347, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6G-485, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5M-485-P, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JA, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5G-485, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Biocom P Vet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Visones

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI20CL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

United Vaccines Holding B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/10/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Coeperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

220173

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0227/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.