

Biofel PCH, inekciné emulsija katèms

Autorizado

- Felid herpesvirus 1, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Biofel PCH, inekciné emulsija katèms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

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

QI06AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/17/2421/001-007

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/09/2017

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

Documentos

RV2421.pdf