

# Biocom P Vet

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Biocom P Vet

BIOCOM P Vet, injekciné suspensija audinēms

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Vison

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Vison**

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI20CL01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

United Vaccines Holding B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/10/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/17/2424/001-003

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/10/2017

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0227/001

---

**États membres concernés:**

Danemark Finlande Grèce Italie Lettonie Lituanie Norvège Pologne  
Roumanie Espagne Suède

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV2424.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033888>