

Biocom P Vet

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocom P Vet

Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
40.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI20CL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Roumanie

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:

29/10/2017

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

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

220173

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/06/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0227/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.