

BIOFEL PCH ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Autorisé

- Felid herpesvirus 1, strain FHV-1 Bio-9, Inactivated
- Feline calicivirus, strain FCV F9 Bio-8, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain FPV Bio 7, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOFEL PCH ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chat

- Non applicable. no withdrawal period

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

QI06AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/05/2022

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

69248/19-06-2025/K-0267101

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2025

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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