

BIOFEL PCHR ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Odobreno

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BIOFEL PCHR ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI06AA09

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki
Dostupan samo u grčki
Dostupan samo u grčki
Dostupan samo u grčki
Dostupan samo u grčki
Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/05/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

69249/19-06-2025/K-0267001

Datum promjene statusa odobrenja:

18/06/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.