

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000093717>

# BIOFEL M PLUS

Autorizzato

- Microsporium canis, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

BIOFEL M PLUS

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

### Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Cane**

- non specificato. 0 giorno

- 

**Gatto**

- non specificato. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Gatto**

- non specificato. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07AQ02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

100 flaconcini da 1 ml contenenti vaccino in sospensione iniettabile

50 flaconcini da 1 ml contenenti vaccino in sospensione iniettabile

20 flaconcini da 1 ml contenenti vaccino in sospensione iniettabile

10 flaconcini da 1 ml contenenti vaccino in sospensione iniettabile

2 flaconcini da 1 ml contenenti vaccino in sospensione iniettabile

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bio 98 S.r.l.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/02/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/02/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti