

Biofel PCHR, injekcinė emulsija katėms

Registruotas

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Biofel PCHR, injekcinė emulsija katėms

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**(ATCvet) kodas:**

QI06AA09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Stikliniai buteliukai po 5 dozes, kartoninėse dėžutėse po 1 buteliuką (1 x 5 dozės).
Stikliniai buteliukai po 5 dozes, plastikinėse dėžutėse po 10 buteliukų (10 x 5 dozės).
Stikliniai buteliukai po 5 dozes, plastikinėse dėžutėse po 5 buteliukus (5 x 5 dozės).
Stikliniai buteliukai po 1 dozę, plastikinėse dėžutėse po 100 buteliukų (100 x 1 dozė).
Stikliniai buteliukai po 1 dozę, plastikinėse dėžutėse po 20 buteliukų (20 x 1 dozė).
Stikliniai buteliukai po 1 dozę, plastikinėse dėžutėse po 10 buteliukų (10 x 1 dozė).
Stikliniai buteliukai po 1 dozę, plastikinėse dėžutėse po 2 buteliukus (2 x 1 dozė).

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

21/09/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta, a.s.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/09/2017

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

RV2422.pdf