

Biocom P Vet

Toegelaten

- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JA, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5M-485-P, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7G-485, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7M-485-347, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JB, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biocom P Vet

BIOCOM P ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Nerts

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI20CL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

United Vaccines Holding B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/02/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

80862/08-07-2024/K-0227701

Datum toelatingswijziging:

7/07/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0227/001

Betrokken lidstaten:

Denemarken Finland Griekenland Italië Letland Litouwen Noorwegen Polen
Roemenië Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.