

BIOFEL PCH ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BIOFEL PCH ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI06AA04

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 [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

17/05/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

69248/19-06-2025/K-0267101

Datum toelatingswijziging:

18/06/2025

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.