

Biocom P Vet

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocom P Vet

BIOCOM P ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

mink

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
40.00 80 % beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 80 % beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 80 % beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI20CL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

United Vaccines Holding B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/02/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

80862/08-07-2024/K-0227701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/07/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0227/001

Gjeldende medlemsstater:

DK FI EL IT LV LT NO PL RO ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.