

Biocom P Vet

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocom P Vet

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](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
40.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI20CL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

RO

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:

29/10/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

220173

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/06/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0227/001

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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