

Biocom Vet. injeksjonsvæske, suspension

Autorisert

- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocom Vet. injeksjonsvæske, suspension

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](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)

[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#)

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

158500.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5120.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5120.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

158500.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5120.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5120.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI20CL02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

United Vaccines Holding B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/08/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

18560

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/08/1998

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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