

Biocom Vet. injektionsvæske, suspension

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Biocom Vet. injektionsvæske, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#)
[łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
158500.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
158500.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI20CL02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

United Vaccines Holding B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/08/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

18560

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/08/1998

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.