

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Feline panleucopenia virus, strain FPV Bio 7, Inactivated
- Feline calicivirus, strain FCV F9 Bio-8, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, strain FHV-1 Bio-9, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Substancja czynna:

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](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

31622800.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI06AA09

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:

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 9 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie zewnętrzne: - plastikowe pudełko: 10 x 5 dawek

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 3 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie zewnętrzne: - plastikowe pudełko: 20 x 1 dawka.

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 9 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie

zewnątrzne: - plastikowe pudełko: 5 x 5 dawka.

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 3 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie zewnętrzne: - plastikowe pudełko: 2 x 1 dawka.

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 9 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie zewnętrzne: - tekturowe pudełko: 1 x 5 dawek.

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 3 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie zewnętrzne: - plastikowe pudełko: 100 x 1 dawka.

Opakowanie bezpośrednie: Fiolki ze szkła o pojemności 3 ml (klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Opakowanie zewnętrzne: - plastikowe pudełko: 10 x 1 dawka.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/12/2014

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2395

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/12/2014

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta