

BIOFELIN PCHR

Upoważniony

- Feline panleucopenia virus, Inactivated
- Feline calicivirus, Inactivated
- Feline rhinotracheitis virus, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

БИОФЕЛИН PCHR

BIOFELIN PCHR

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

- Cat
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI06AA09

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

4/07/2017

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

BFSA

Numer pozwolenia:

0022-2748

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098451>