

BIOFEL PCH ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BIOFEL PCH ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

Substancja czynna:

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

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI06AA04

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 grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/05/2022

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

69248/19-06-2025/K-0267101

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/06/2025

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.

Ulotka dla pacjenta

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