

Biocom P Vet

Autorizado

- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JA, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5M-485-P, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7G-485, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7M-485-347, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JB, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Biocom P Vet

Biocom P Vet injektioneste, suspensio

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
40.00 80% da dose protetora / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 80% da dose protetora / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 80% da dose protetora / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

United Vaccines Holding B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/03/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

34710

Data da alteração do estado de autorização:

6/03/2018

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0227/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Finlândia Grécia Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia
Roménia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet