

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Substância ativa:

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

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AA09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

12/12/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2395

Data da alteração do estado de autorização:

12/12/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.