

Biofel PCHR emulsija injekcijām kaķiem

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 Vnukovo Bio-16, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Biofel PCHR emulsija injekcijām kaķiem

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](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AA09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/03/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/17/0006

Data da alteração do estado de autorização:

2/03/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.