

Biofel PCH, injekciné emulsija katèms

Autorizado

- Felid herpesvirus 1, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Biofel PCH, injekciné emulsija katèms

Substância ativa:

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
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

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:

21/09/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/17/2421/001-007

Data da alteração do estado de autorização:

21/09/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV2421.pdf