

Biocom P Vet

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Biocom P Vet

Biocom P Vet Injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Nurcă

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
40.00 80% Protective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 80% Protective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 80% Protective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 relative potency / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI20CL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

United Vaccines Holding B.V.

Data autorizației de comercializare:

2/03/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

55714

Data modificării statusului autorizației:

25/06/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0227/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.