

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Biofel PCHR Emulsja do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

31622800.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AA09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

12/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2395

Data modificării statusului autorizației:

12/12/2014

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

Documente

Etichetarea

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.

Prospectul

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