

# FELIBIO PCHR

Autorizat

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, strain FHV-1 Bio-9, Inactivated
- Feline calicivirus, strain FCV F9 Bio-8, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain FPV Bio 7, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FELIBIO PCHR

### 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](#)

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

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

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

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

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI06AA09

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Flacoane de sticlă, clasa I x 5 doze. Ambalaj secundar: cutie de carton.

Flacoane de sticlă, clasa I x 1 doză. Ambalaj secundar: cutie de plastic cu capac, având: 10 orificii - 10 flacoane x 1 doză

Flacoane de sticlă, clasa I x 1 doză. Ambalaj secundar: cutie de plastic cu capac, având: 20 orificii - 20 flacoane x 1 doză

Flacoane de sticlă, clasa I x 1 doză. Ambalaj secundar: cutie de plastic cu capac, având: 100 orificii - 100 flacoane x 1 doză

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bioveta Romania S.R.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/07/2020

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

200108

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/06/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului