

File downloaded on 2026-06-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000093717>

# BIOFEL M PLUS

Autorizat

- *Microsporium canis*, Inactivated

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

BIOFEL M PLUS

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

Pisică

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 million colony forming units / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

•

**Câine**

- Nespecificat. 0 zi

•

**Pisică**

- Nespecificat. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Pisică**

- Nespecificat. 0 zi

---

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

QI07AQ02

**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 [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bio 98 S.r.l.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/02/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/02/2017

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.