

Biofel PCH, injecție emulsia katems

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Biofel PCH, injecție emulsia katems

Substanța activă:

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 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:

Emulsie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AA04

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#)
[Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

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 [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

21/09/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/17/2421/001-007

Data modificării statusului autorizației:

21/09/2017

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

Documente

RV2421.pdf