

BIOFEL PCHR ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

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:

BIOFEL PCHR ενέσιμο γαλάκτωμα για γάτες

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

Disponibile numai în Engleză
316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

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

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

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 Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

17/05/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

69249/19-06-2025/K-0267001

Data modificării statusului autorizației:

18/06/2025

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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