

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/700000030278>

# BIOGENIX CURE MAINTENANCE, SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

Autorizat

- ALLERGENS

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

BIOGENIX CURE MAINTENANCE, SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Câine

Pisică

Cal

### **Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

**Administrare subcutanată:**

- 

**Cal**

- All relevant tissues. 0 zi

---

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

QV01AA

---

**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 [Franceză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/04/2024

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Biovac

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/3377298 3/2024

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/04/2024

---

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

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

Package Leaflet and Labelling

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