

## Biocom P Vet

Oprávněný

- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JA, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain PA5M-485-P, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7G-485, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6G-485, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain PA7M-485-347, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain PA6M-485-JB, Inactivated

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Biocom P Vet

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

### **Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Cesta podania:**

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI20CL01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

United Vaccines Holding B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

27/04/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

2772

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/04/2018

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0227/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Dánsko Fínsko Grécko Taliansko Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko Rumunsko  
Španielsko Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.