

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](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

Španielsko

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:

11/12/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

3603 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/04/2019

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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.

Označenie obalu

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