

Biocan Novel DHPPi/L4R, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Разрешен

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Biocan Novel DHPPi/L4R, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

5.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

6.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Налично само в Английски

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Налично само в Английски

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Налично само в Английски

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AJ06

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

6/08/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/14/2234/001-003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/02/2026

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

CZ/V/0119/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.