

Biocan DHPPi - лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Разрешен

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Biocan DHPPi - лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD04

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:

Пластмасова кутия със 100 места 50 x 1 ml ваксина Biocan DHPPI + 50 x 1 ml разтворител

Пластмасова кутия с 20 места 10 x 1 ml ваксина Biocan DHPPI + 10 x 1 ml разтворител

Пластмасова кутия с 10 места 5 x 1 ml ваксина Biocan DHPPI + 5 x 1 ml разтворител

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](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

9/03/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2429

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/03/2010

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

Документи

Combined File of all Documents

Листовка

Данни върху опаковката