

Biocan Novel Pi L4, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Registrováno

- 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
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Biocan Novel Pi L4, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.10 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AI08

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

11/12/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/19-01/583

Datum změny stavu registrace:

11/03/2026

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0123/001

Dotčený členský stát:

Bulharsko Chorvatsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Maďarsko Lotyšsko Litva Polsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.