

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

Autorizovaný

- Canine parainfluenza virus 2, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Biocan Novel Pi/L4 Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

5.10 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI07AI08

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Polsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Odpovědný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2425

Referenční členský stát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0123/001

Dotčený členský stát:

Bulharsko Chorvatsko Kypr

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Mađarsko Lotyšsko Litva Polsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053339>