

# 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 și suspensie pentru suspensie injectabilă pentru câini

### **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:**

Rumunsko

---

**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:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### Registrační číslo:

190279

---

### Datum změny stavu registrace:

27/01/2021

---

### 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](#)  
Maďarsko Lotyšsko Litva Polsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053359>