

Biocan Novel DHPPi L4

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Biocan Novel DHPPi L4

Biocan Novel DHPPi/L4, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AI02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

2/11/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2020

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0125/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Zypern Estland Ungarn Lettland Litauen Malta Polen
Rumaenien Slowakei Slowenien

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

Dokumente

RV2250.pdf