

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

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

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

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):

QI07AI08

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

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:

2/10/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/14/0051

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/10/2014

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0123/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Zypern Estland Ungarn Lettland Litauen Polen
Rumaenien Slowakei Slowenien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.