

Biocan Novel Puppy, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Biocan Novel Puppy, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AD03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

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:

26/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/018/DC/17-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0134/001

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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