

Biocan Novel DHPPi/L4R, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

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
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Biocan Novel DHPPi/L4R, 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](#)
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](#)
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ06

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 [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

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:

28/07/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/14/0043

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/07/2014

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0119/001

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.