

BIOCAN DHPPi + L PLUS

Autorisiert

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

BIOCAN DHPPi + L PLUS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

32.00 log₂ geometric mean titre / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:**

-

Hund

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

QI05AA

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

19/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2899

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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