

BIOCAN DHPPi+LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Zugelassen

- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOCAN DHPPi+LR, liofilizatas ir suspensija 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

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

15848.90 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

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:

20/10/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/09/1887/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/06/2026

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.