

ΒΙΟCAN DHPPI Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Εγκεκριμένο

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, strain CPV-Bio 12, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ΒΙΟCAN DHPPI Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AD04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Πλαστικό κουτί με 100 φιαλίδια (50x1 ml λυοφιλοποιημένο υλικό + 50x1 ml διαλύτης)

Πλαστικό κουτί με 20 φιαλίδια (10x1 ml λυοφιλοποιημένο υλικό + 10x1 ml διαλύτης)

Πλαστικό κουτί με 10 φιαλίδια (5x1 ml λυοφιλοποιημένο υλικό + 5x1 ml διαλύτης)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/10/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

69250/19-06-2025/K-0267201

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/06/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης