

Biocan DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Autorizado

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, strain CPV-Bio 12, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Biocan DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

4000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

31623.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AD04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

24/05/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/01/1332

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/05/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.