

# Biocan DHPPi - lyophilisate and solvent for solution for injection

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Biocan DHPPi - lyophilisate and solvent for solution for injection

---

### **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](#)

3.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para solución 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:**

Bulgaria

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/03/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2429

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/03/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Prospecto

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

Etiquetado

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