

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Biocan Novel DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

6.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AD04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

2/10/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

V/DCP/14/0049

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/10/2014

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloomenetluse number:

CZ/V/0124/001

Asjaomased liikmesriigid:

Bulgaaria Horvaatia Küpros Eesti Ungari Läti Leedu Poola Rumeenia
Slovakkia Sloveenia

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.