

Biocan DHPPi+LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan DHPPi+LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

- Non applicable. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AJ06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta SK s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/04/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/014/08-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/04/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.