

Biocan DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile 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](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

31623.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/05/2001

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

Bioveta, a.s.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/01/1332

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/05/2001

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.