

Biocan Novel Pi L4, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan Novel Pi L4, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Substance(s) active(s):

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](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AI08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/12/2014

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/19-01/583

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/03/2026

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0123/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre Estonie Hongrie Lettonie Lituanie Pologne
Roumanie Slovaquie Slovénie

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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