

Biocan DHPPI+LR Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorisé

- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, strain OP-I/81, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Algeldrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan DHPPI+LR Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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](#)
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](#)
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](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AJ02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

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:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/10/2010

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2011

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/10/2010

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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