

Biocan DHPPi+LR, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan DHPPi+LR, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

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

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4.20 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

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

QI07AJ06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

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:

11/02/2004

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:

97/016/04-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2009

Pour connaître les événements 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.

Notice

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

Etiquetage

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