

BIOCAN DHPPi + L PLUS

Autorisé

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOCAN DHPPi + L PLUS

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](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 log2 geometric mean titre / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

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

QI05AA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/05/2019

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2899

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2023

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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