

BIOCAN DHPPI Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Autorisé

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, strain CPV-Bio 12, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOCAN DHPPI Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Substance(s) active(s):

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](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

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

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/10/2021

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

69250/19-06-2025/K-0267201

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2025

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.

Notice

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