

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AI08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/12/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/03/2026

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0123/001

Þáttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Kýpur Eistland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland
Rúmenía Slóvakía Slóvenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.