

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

Viðurkennt

- Canine parainfluenza virus 2, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

Biocan Novel Pi/L4 liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

**Dýrategundir:**

Hundur

---

**Íkomuleið:**

Til notkunar undir húð

---

## Product details

**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

5.10 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Til notkunar undir húð:**

- Hundur
- 

**ATC flokkun (dýralyf):**

QI07AI08

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Lettland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

2/10/2014

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Bioveta a.s.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V/DCP/14/0051

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

2/10/2014

---

**Umsjónarland (RMS):**

Tékkland

---

**Númer verkferlis:**

CZ/V/0123/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Búlgaría Króatía Kýpur Eistland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland  
Rúmenía Slóvakía Slóvenía

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053357>