

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, λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

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 log₁₀ 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:

Kýpur

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:

19/09/2014

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00479V

Dagsetning leyfisbreytingar:

23/09/2019

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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/600000053361>