

Biocan DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Autorizzato

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, strain CPV-Bio 12, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocan DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

4000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

31623.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/05/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/01/1332

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/05/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.