

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Sostanza 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](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/09/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2376

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/10/2019

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0124/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Cipro Estonia Ungheria Lettonia Lituania Polonia Romania
Slovacchia Slovenia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

eu-puar-czv0124001-mr-biocan_novel_dhppi-en.pdf