

# 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

Biocan Novel DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

### 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](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

5.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.60 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.10 log<sub>10</sub> 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:

Lettonia

---

### 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:**

2/10/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/DCP/14/0049

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/10/2014

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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