

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

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocan Novel Pi L4, 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](#)

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](#)

51.00 Reazione litica di microagglutinazione anticorpale / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

51.00 Reazione litica di microagglutinazione anticorpale / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

51.00 Reazione litica di microagglutinazione anticorpale / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Reazione litica di microagglutinazione anticorpale / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AI08

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:

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/14/0051

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/10/2014

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0123/001

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

File combinato di tutti i documenti

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