

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

Autorizzato

- 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

Denominazione del medicinale:

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

Biocan Novel Pi/L4 Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.10 log10 tissue culture infective dose 50 / 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

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- Cane
-

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

QI07AI08

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2425

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053339>