

Biocan DHPPi - lyophilisate and solvent for solution for injection

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocan DHPPi - lyophilisate and solvent for solution 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](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione 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 [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/03/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2429

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/03/2010

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 (@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.