

Biocan DHPPI+LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Toegelaten

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biocan DHPPI+LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
4.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

- Not applicable. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta SK s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

22/04/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/014/08-S

Datum toelatingswijziging:

22/04/2008

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.