

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

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

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

Biocan Novel Pi/L4 vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.10 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AI08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

1/09/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

European Medicines Agency

Toelatingsnummer:

3571/X/14 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

1/09/2014

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0123/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Cyprus Estland Hongarije Letland Litouwen Polen
Roemenië Slowakije Slovenië

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053358>