

# Biocan DHPPi+LR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Toegelaten

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Biocan DHPPi+LR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### **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](#)

4.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.20 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**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:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## 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 a.s.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

11/02/2004

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/016/04-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/03/2009

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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