

BIOCAN DHPPi + L PLUS

Toegelaten

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BIOCAN DHPPi + L PLUS

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](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 log₂ geometric mean titre / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

19/05/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2899

Datum toelatingswijziging:

28/05/2023

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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