

Biocan DHPPI+LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocan DHPPI+LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 Million organismer / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 Million organismer / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 Million organismer / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.50 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.50 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta SK s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/04/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

97/014/08-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/04/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.