

Biocan Novel DHPPi L4

Autorisert

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- 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, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocan Novel DHPPi L4

BIOCAN NOVEL DHPPi/L4, liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă pentru câini

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.10 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.30 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

6.60 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.10 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

40.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/04/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

190280

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/01/2021

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0125/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros EE HU LV LT MT PL RO SI SI

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053294>