

Biocan Novel DHPPi/L4R, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisert

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocan Novel DHPPi/L4R, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.10 log₁₀ vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.30 log₁₀ vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.60 log₁₀ vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.10 log₁₀ vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

**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 [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/07/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

DC/V/0471/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/07/2014

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0119/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros EE HU LV LT PL RO SI SI

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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