

# Biocan DHPPI+LR Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorisert

- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, strain OP-I/81, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Algeldrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Biocan DHPPI+LR Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **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](#)

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](#)

2.00 milligram / 1.00 milligram

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI07AJ02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/10/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2011

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/10/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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