

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

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AJ02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Fiolki szklane (typ I) o pojemności 3 ml, zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym lub i kapslem aluminiowym typu "flip-off". Pudełko plastikowe zawiera: 5 x 1 dawka liofilizatu i 5 fiol. 1 ml rozpuszczalnika.

Fiolki szklane (typ I) o pojemności 3 ml, zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym lub i kapslem aluminiowym typu "flip-off". Pudełko plastikowe zawiera: 10 x 1 dawka liofilizatu i 10 fiolek 1 ml rozpuszczalnika.

Fiolki szklane (typ I) o pojemności 3 ml, zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym lub i kapslem aluminiowym typu "flip-off". Pudełko plastikowe zawiera: 50 x 1 dawka liofilizatu i 50 fiol. 1 ml rozpuszczalnika.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

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

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/10/2010

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2011

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/10/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego