

# Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Biocan Novel DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

5.10 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.30 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

6.60 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.10 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AD04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Letónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

2/10/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/DCP/14/0049

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/10/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0124/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Chipre Estónia Hungria Letónia Lituânia Polónia Roménia  
Eslováquia Eslovénia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.