

# Biocan DHPPi, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla psów

Autorizado

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live

## Product identification

### **Nome do medicamento:**

Biocan DHPPi, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla psów

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### **Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

31622.80 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

31622.80 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

15848.90 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

316228.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e solvente para solução injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via subcutânea:**

- Dog**

- No data provided.

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI07AD02

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Polónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

17/02/2014

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2334

---

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

17/02/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### 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.

### Resumo das características do medicamento

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059883>