

# BIOCAN DHPPi+LR, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

## Identificação do produto

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

BIOCAN DHPPi+LR, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

### **Substância ativa:**

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](#)

32.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

15848.90 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

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

QI07AJ06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

---

## 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:**

20/10/2009

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/09/1887/001-003

---

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

2/11/2014

---

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

## Documentos

RV1887.pdf