

## Biocan Novel DHPPi L4

Autorizat

- 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
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Biocan Novel DHPPi L4

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.10 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.60 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.10 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bioveta a.s.

---

**Data autorizației de comercializare:**

2/10/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/DCP/14/0050

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/10/2014

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Numărul procedurii:

CZ/V/0125/001

---

### State membre interesate:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

România

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.