

Biocan Novel Pi L4, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Biocan Novel Pi L4, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI08

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

2/10/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/DCP/14/0051

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/10/2014

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0123/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Estónsko Maďarsko Lotyšsko Litva Poľsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.