

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

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus 2, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated

## Product identification

### **Názov lieku:**

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

Biocan Novel Pi/L4, λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

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

---

**Cesta podania:**

Subkutánne použitie

---

## Product details

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

5.10 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 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

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutánne použitie:**

- Dog
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07AI08

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Cyprus

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

19/09/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Číslo registrácie:**

CY00479V

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/09/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053361>