

Biocan DHPPi - lyophilisate and solvent for solution for injection

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Biocan DHPPi - lyophilisate and solvent for solution for injection

Účinná látka:

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD04

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:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

9/03/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2429

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/03/2010

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. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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