

Biocan DHPPi+L vakcina A.U.V.

Ima dovoljenje
za promet

- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Biocan DHPPi+L vakcina A.U.V.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07AI02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Alphavet Zrt.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

19/03/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/03/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet