

BIOCAN DHPPi + L PLUS

Ima dovoljenje
za promet

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BIOCAN DHPPi + L PLUS

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 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

32.00 log₂ geometric mean titre / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Dog

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

QI05AA

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 [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

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:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

19/05/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2899

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/05/2023

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.