

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Biocan Novel DHPPi, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.10 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

2/11/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/14/2249/001-003

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/03/2026

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0124/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Cypern Estland Ungern Lettland Litauen Polen
Rumänien Slovakien Slovenien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-czv0124001-mr-biocan_novel_dhppi-en.pdf