

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

Godkänd

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Biocan Novel Pi L4, 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](#)

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](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

51.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

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:

11/12/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/19-01/583

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/03/2026

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0123/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Cypern Estland Ungern Lettland Litauen Polen
Rumänien Slovakien Slovenien

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

Dokumenter

Produktresumé

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