

BIOCAN LR

Autoriseret

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOCAN LR

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log2 geometric mean titre / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log2 geometric mean titre / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log2 geometric mean titre / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AL01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

31/05/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

130015

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/01/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.