

# Biocan LR injekčná suspenzia

Autorizado

- *Leptospira interrogans*, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Biocan LR injekčná suspenzia

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
2.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

#### Perros

- Not applicable. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AL01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Eslovaquia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/2004

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

97/085/04-S

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/04/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.