

# BIOCAN L Zawiesina do wstrzykiwań

Ovlašten

- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated

## Product identification

### Naziv VMP-a:

BIOCAN L Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Supkutano

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
32.00 Geometric Mean Titre / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)  
32.00 Geometric Mean Titre / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)  
32.00 Geometric Mean Titre / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Supkutano:**

- 

**Dog**

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI07AB01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

---

**Marketing authorisation date:**

10/02/2016

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Broj autorizacije:**

2521

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

10/02/2016

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

### Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

### Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059886>