

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](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

• **Dog**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

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

QI07AB01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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>