

BIOCAN LR - solution for injection

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

БИОКАН LR - инжекционен разтвор
BIOCAN LR - solution for injection

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)
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](#)
10.00 million organisms / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
2.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

-

Dog

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

QI07AL01

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 [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

9/07/2008

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bioveta a.s.

Odgovorno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj autorizacije:

0022-1964

Datum promjene statusa odobrenja:

9/07/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091475>