

Biocan LR suspensija injekcijām

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Biocan LR suspensija injekcijām

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
40000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
40000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AL01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/05/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/01/1333

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/05/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.