

Biocan LR injekčná suspenzia

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocan LR injekčná suspenzia

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 million organisms / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 million organisms / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 million organisms / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/085/04-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.