

Biocan L injekčná suspenzia

Geautoriseerd

- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Biocan L injekčná suspenzia

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

• **Hond**

- Not applicable. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/084/04-S

Wijzigingsdatum status toelating:

30/04/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041510>