

Biocan LR, Injekční suspenze

Toegelaten

- *Leptospira interrogans*, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biocan LR, Injekční suspenze

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws

Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

22/02/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/008/04-C

Datum toelatingswijziging:

13/03/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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