

BIOCAN LR - solution for injection

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

БИОКАН LR - инъекционен разтвор
BIOCAN LR - solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
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 Dose

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

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

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AL01

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

9/07/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Toelatingsnummer:

0022-1964

Wijzigingsdatum status toelating:

9/07/2008

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000091475>