

# BIOCAN LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Autorisert

- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

BIOCAN LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 log2 geometrisk median titer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 log2 geometrisk median titer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 log2 geometrisk median titer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

---

### **Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Subkutan bruk:**

- 

**hund**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI07AL01

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

EL

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/10/2021

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

### **Godkjenningsnummer:**

69253/19-06-2025/K-0267501

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/06/2025

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.