

Biocan LR, Injekční suspenze

Autorizado

- *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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Biocan LR, Injekční suspenze

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/02/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/008/04-C

Data da alteração do estado de autorização:

13/03/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.