

## 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](http://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.