

BIOCAN LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BIOCAN LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

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 título geométrico médio em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 título geométrico médio em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

32.00 título geométrico médio em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/10/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

69253/19-06-2025/K-0267501

Data da alteração do estado de autorização:

18/06/2025

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.