

# Biocan B injekčná suspenzia, inaktivovaná vakcína proti Lymskej borrelióze psov a mačiek

Autorizat

- Borreliella garinii, Inactivated
- Borreliella afzelii, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Biocan B injekčná suspenzia, inaktivovaná vakcína proti Lymskej borrelióze psov a mačiek

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Pisică

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Pisică**

- Nu se aplică. 0 zi

- 

##### **Câine**

- Nu se aplică. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Pisică**

- Nu se aplică. 0 zi

- 

##### **Câine**

- Nu se aplică. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI06AB

QI07AB04

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bioveta a.s.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/05/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

97/016/08-S

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/05/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.