

BIOCAN LR - solution for injection

Autorizat

- Leptospira interrogans, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

БИОКАН LR - инъекционен разтвор
BIOCAN LR - solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)
10.00 million organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)
2.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

9/07/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1964

Data modificării statusului autorizației:

9/07/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091475>