

Biocan LR injekčná suspenzia

Oprávnený

- *Leptospira interrogans*, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Biocan LR injekčná suspenzia

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Dog

- Not applicable. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AL01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenená liekovka uzavretá s halogénbutylovou gumovou zátkou, zapečatená ochranným hliníkovým uzáverom, uložená v plastovej škatuľke s viečkom. (100x1

dávka)

Sklenená liekovka uzavretá s halogénbutylovou gumovou zátkou, zapečatená ochranným hliníkovým uzáverom, uložená v plastovej škatuľke s viečkom. (50x1 dávka)

Sklenená liekovka uzavretá s halogénbutylovou gumovou zátkou, zapečatená ochranným hliníkovým uzáverom, uložená v plastovej škatuľke s viečkom. (20x1 dávka)

Sklenená liekovka uzavretá s halogénbutylovou gumovou zátkou, zapečatená ochranným hliníkovým uzáverom, uložená v plastovej škatuľke s viečkom (10x1 dávka)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

30/04/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/085/04-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents