

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

Oprávnený

- Borreliella garinii, strain BR14, Inactivated
- Borreliella afzelii, strain BR33, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

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](#)

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cat

- Not applicable. 0 day

-

Dog

- Not applicable. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Cat

- Not applicable. 0 day

-

Dog

- Not applicable. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AB

QI07AB04

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenená liekovka s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom alebo flip-off uzáverom. Vonkajší obal: Plastová krabička s jamkami (2x1 dávka)

Sklenená liekovka s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom alebo flip-off uzáverom. Vonkajší obal: Plastová krabička s jamkami (10x1 dávka)

Sklenená liekovka s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom alebo flip-off uzáverom. Vonkajší obal: Plastová krabička s jamkami (20x1 dávka)

Sklenená liekovka s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom alebo flip-off uzáverom. Vonkajší obal: Plastová krabička s jamkami (50x1 dávka)

Sklenená liekovka s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom alebo flip-off uzáverom. Vonkajší obal: Plastová krabička s jamkami (100x1 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:

12/05/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/016/08-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/05/2008

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

Dokumenty

Combined File of all Documents