

BIOCAN LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BIOCAN LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

32.00 log2 geometric mean titre / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

32.00 log2 geometric mean titre / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

32.00 log2 geometric mean titre / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [portugisiska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

18/10/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

69253/19-06-2025/K-0267501

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/06/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.