

Biocan R, Injekční suspenze

Autoriseret

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Biocan R, Injekční suspenze

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Pelsdyr

Kvæg

Hest

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)
Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/12/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/086/02-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/04/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.