

# Biocan R

Zugelassen

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Biocan R

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund  
Katze  
Rind  
Schwein  
Schaf  
Ziege  
Pferd  
Frettchen

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung  
intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 international unit(s)/millilitre / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AA02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

4/02/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1588

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/02/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Ungarn

---

**Verfahrensnummer:**

HU/V/0107/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Zypern Estland Slowenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.