

BIOCAN R PLUS – suspension for injection

Zugelassen

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOCAN R PLUS – suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Rind

Pferd

Schaf

Ziege

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

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:

9/10/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2834

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Package Leaflet and Labelling

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