

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000040853>

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:

Ungarn

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:

26/09/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2448/X/08 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/09/2008

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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