

# Biocan R

Zugelassen

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Biocan R

Biocan R vakcina A.U.V.

### 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](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.