

Biocan R suspensija injekcijām

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Biocan R suspensija injekcijām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Animales para producción de piel

Ovino

Perros

Bovino

Caballos

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AA02

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile unicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Disponibile únicamente en Latvian

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

29/05/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/03/1552

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.