

# CANVAC R, Injekční suspenze

Autorizado

- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CANVAC R, Injekční suspenze

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

Animales para producción de piel

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI07AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/09/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/072/03-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/04/2009

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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