

# Biocan R

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Biocan R

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Caballos

Hurones

### Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

2.00 Unidades internacionales/Mililitro / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caballos**

- 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:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/03/2010

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

CY00198V

---

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

4/12/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0107/001

---

**Estados miembros afectados:**

Chipre Estonia Eslovenia

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.