

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041748>

Biocan R suspensija injekcijām

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan R suspensija injekcijām

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Mouton

Chien

Bovins

Cheval

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/05/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/03/1552

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.