

Biocan R, Injekční suspenze

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocan R, Injekční suspenze

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

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

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)
Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/2002

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/086/02-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/04/2008

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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