

# Biocan R

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Biocan R

Biocan R vakcina A.U.V.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Cheval

Furet

### 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)/millilitre / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

-

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

•

**Cheval**

- 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:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/09/2008

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2448/X/08 MgSzH ÁTI

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2008

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0107/001

---

**États membres concernés:**

Chypre Estonie Slovénie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.