

Biocan R

Autorizzato

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocan R

Biocan R vakcina A.U.V.

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Cavallo

Furetto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 international unit(s)/millilitre / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/09/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

2448/X/08 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/09/2008

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0107/001

Stati membri interessati:

Cipro Estonia Slovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.