

# Biocan R

Autorizzato

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Biocan R

Biocan R vakcina A.U.V.

### Sostanza 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](http://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.