

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040831>

Biocan R

Atļautas

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Biocan R

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Kaķis

Liellops

Cūka

Aita

Kaza

Zirgs

Mājas sesks

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

2.00 starptautiskā(s) vienība(s)/mililitrā / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AA02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bioveta a.s.

Tirdzniecības atļaujas datums:

29/01/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bioveta, a.s.

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

MR/V/0033/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

29/01/2010

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

HU/V/0107/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.