

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040855>

Biocan R

Toegelaten

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biocan R

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Rund

Varken

Schaap

Geit

Paard

Fret

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
2.00 international unit(s)/millilitre / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

4/02/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1588

Datum toelatingswijziging:

4/02/2010

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0107/001

Betrokken lidstaten:

Cyprus Estland Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.