

# Biocan R, Injekční suspenze

Toegelaten

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Biocan R, Injekční suspenze

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#)

Rund

Paard

Schaap

Geit

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

## **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

## **Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

**Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

**Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

**Varken**

- 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:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## 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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/12/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/086/02-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/04/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Bijsluiters

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

Etikettering

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