

File downloaded on 2026-04-25

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

Biocan R

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocan R

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

storfe

gris

sau

geit

hest

tamilder

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.00 internasjonale enhet(er)/milliliter / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/02/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1588

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/02/2010

Referanse medlemsstat:

HU

Prosedyrenummer:

HU/V/0107/001

Gjeldende medlemsstater:

Kypros EE SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.