

Biocan R suspensija injekcijām

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocan R suspensija injekcijām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

tamilder
katt
hund
hest
sau
geit
storfe
gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hest

- Alt relevant vev. 0 dag

-

sau

- Alt relevant vev. 0 dag

-

geit

- Alt relevant vev. 0 dag

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

-

hest

- Alt relevant vev. 0 dag

-

geit

- Alt relevant vev. 0 dag

•

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

•

sau

- Alt relevant vev. 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:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/05/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/03/1552

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/05/2003

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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