

Biocan R, Injekční suspenze

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biocan R, Injekční suspenze

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#)

storfe

hest

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

gris

- 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:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstyppe:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningssdato:

16/12/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningssnummer:

97/086/02-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/04/2008

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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