

# BIOCAN R PLUS – suspension for injection

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

BIOCAN R PLUS – suspension for injection

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

katt

storfe

hest

sau

geit

gris

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

### 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

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

BG

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/10/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2834

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/05/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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 and Labelling

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