

File downloaded on 2026-07-01

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

# Biocan R

Autorizat

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Biocan R

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Cal

Dihor

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
2.00 unități internaționale/millilitru / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI07AA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bioveta a.s.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/02/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1588

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/02/2010

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

HU/V/0107/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.