

BIOCAN R, suspensie injectabilă

Autorizat

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BIOCAN R, suspensie injectabilă

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Dihor sălbatic

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie din carton x 1 flacon din sticlă x 100 ml (100 doze)
Cutie din carton x 1 flacon din sticlă x 50 ml (50 doze)
Cutie din carton x 10 flacoane din sticlă x 20 ml (20 doze)
Cutie din carton x 5 flacoane din sticlă x 20 ml (20 doze)
Cutie din carton x 1 flacon din sticlă x 20 ml (20 doze)
Cutie din carton x 1 flacon din sticlă x 10 ml (10 doze)
Cutie din plastic x 10 flacoane din sticlă x 10 ml (10 doze)
Cutie din plastic x 5 flacoane din sticlă x 10 ml (10 doze)
Cutie din plastic x 10 flacoane din sticlă x 5 ml (5 doze)
Cutie din plastic x 5 flacoane din sticlă x 5 ml (5 doze)
Cutie din plastic x 1 flacon din sticlă x 5 ml (5 doze)
Cutie din plastic x 50 flacoane din sticlă x 1 ml (1 doză)
Cutie din plastic x 20 flacoane din sticlă x 1 ml (1 doză)
Cutie din plastic x 10 flacoane din sticlă x 1 ml (1 doză)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

8/02/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

120237

Data modificării statusului autorizației:

23/09/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents