

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045860>

# CANVAC R

Autorizat

- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CANVAC R

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Animale de blană

Bovine

Ecvide

Câine

Capră

Oaie

Pisică

Porc

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## 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

•

**Ecvide**

- Carne. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc**

- 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:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Cutie de carton x 5 flacoane x 20 doze (5 flacoane x 20 ml)

Cutie de carton/plastic x 5 flacoane x 10 doze (5 flacoane x 10 ml)

Cutie de plastic x 472 flacoane x 5 doze (472 flacoane x 5 ml)

Cutie de plastic x 60 flacoane x 1 doză (60 flacoane x 1 ml)

Cutie de carton x 12 flacoane x 1 doză (12 flacoane x 1ml)

Cutie de carton x 1 flacon x 50 doze (1 flacon x 50 ml)

Cutie carton x 1 flacon x 20 doze (1 flacon x 20 ml)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/09/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

120305

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/11/2012

---

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