

File downloaded on 2026-02-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000059111>

Biocan R Zawiesina do wstrzykiwań

Godkänd

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Biocan R Zawiesina do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Iller

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Iller

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Intramuskulär användning:

-

Iller

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

30/04/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1547

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.