



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA  
GOVERNMENT  
OF THE REPUBLIC OF MOLDOVA



AGENȚIA NAȚIONALĂ  
PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR  
NATIONAL AGENCY FOR FOOD SAFETY

## CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

a medicamentului de uz veterinar

### MARKETING AUTHORISATION

of veterinary medicinal product

Nr. P-0311/2024

Data emiterii 07.03.2024  
Date of issue

Data expirării \_\_\_\_\_  
Expiry date

În temeiul Legii nr. 221/2007 privind activitatea sanitar-veterinară și a Legii nr. 119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar, în baza cererii depuse nr. C281983/2023 din 27.11.2023, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor decide înregistrarea medicamentului de uz veterinar / Based on Law no.221/2007 regarding sanitary-veterinary activity, and on Law no. 119/2018 on veterinary medicinal products, taking into account the submitted application no. C281983/2023 from 27.11.2023, National Agency for Food Safety decides the registration of the veterinary medicinal product:

**Denumirea comercială**  
**Commercial name**

Denumirea comercială, forma farmaceutică și concentrația  
Commercial name, pharmaceutical form and concentration)

, , **Biocan R, Suspensie, virus rabiei  
inactivatum tulpina SAD Vnucovo32 min 2  
IU**

**Compoziție**  
**Composition**

Substanța activă  
Active substance

**Virusul rabiei inactivat, tulpina SAD  
Vnucovo-32 min.2 IU;**

excipienți  
excipients

**Algedratum, Thiomersalum Algedratum,  
Thiomersalum**

**Deținător al certificatului de înregistrare**  
**Marketing authorisation holder**

**Bioveta a.s.**

**Producător**  
**Manufacturer**

**Bioveta a.s.**

**Clasificare ATC**  
**ATC classification**

**QI07AA02**

**Numărul de înregistrare și data emiterii**  
**Registration number and date of issue**

**240017 din 07.03.2024**

**Mod de eliberare**  
**Mode of dispensing**

Cu sau fără prescripție medicală veterinară  
With or without veterinary prescription

**cu prescripție veterinară.**

**Ambalaj**  
**Packaging**

Tip și mărime  
Type and size

**Flacoane de sticlă x 1ml; 5ml; 10ml;  
20ml; 50ml; 1**

**Termen de valabilitate**  
**Shelf life**

– după ambalarea pentru comercializare (luni)  
after packaging for sale purpose (months)

**24 luni**

– după prima deschidere  
after first opening

**8 ore**

**Din prezentul certificat de înregistrare fac parte întregantă următoarele:**  
**Form this authorisation the following are part of:**

– Rezumatul caracteristicilor medicamentului de uz veterinar  
Summary of the product characteristics

**Anexa nr.1 Anexa nr.2 Anexa nr.3**

– Prospectul  
Leaflet information

– Informații privind etichetarea  
Information on the labelling

Parametrii de calitate ai produsului sînt cei prevăzuți în documentația care a stat la baza eliberării prezentului certificat de înregistrare.

Product quality parameters are provided in the documentation which were the basis for issuing this particular authorisation.

Orice modificare a datelor specificate în certificatul de înregistrare sau în documentație, trebuie raportată și aprobată de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.

Any modification of the data specified in the marketing authorisation or in the documentation, must be reported and approved by National for Food Safety.



**Alexandr Manciu**

(semnătura/signature)