

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Неразрешен

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

говеда

свиня

овца

коза

кон

фретка

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

15/05/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V284995

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/05/2026

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Процедурен номер:CZ/V/0100/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.