

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000053911>

Versiguard Rabies

Разрешен

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Versiguard Rabies

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:

Интрамускулно 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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

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:

11/10/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2470

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/10/2005

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

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling