

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Разрешен

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies ενέσιμο εναιώρημα

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

котка

говеда

свиня

овца

коза

кон

фретка

куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Product details

### **Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на English

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Интрамускулно приложение:**

- **котка**
- **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
- **фретка**

#### **Подкожно приложение:**

- **куче**
- **котка**
- **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

- **фретка**

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI07AA02

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/10/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Номер на лиценза:**

CY00106V

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

12/03/2012

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

CZ/V/0100/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053913>