

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000053919>

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Registrováno

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Kočka

Skot

Prase

Ovce

Koza

Kůň

Fretka

Pes

---

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### Léková forma:

Injekční suspenze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

##### Prase

- Maso. 0 day

- 

##### Ovce

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

##### Koza

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

##### Kůň

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

### Subkutánní podání:

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

**Prase**

- Maso. 0 day

- 

**Ovce**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

**Koza**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

**Kůň**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI07AA02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Datum registrace:**

3/05/2006

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Příslušný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Registrační číslo:**

PEI.V.03351.01.1

---

**Datum změny stavu registrace:**

31/01/2011

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo procedury:**

CZ/V/0100/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2603624-spcde-20210301.pdf