

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorizovaný

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies - Injektionssuspension für Hunde, Katzen, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Pferde und Frettchen

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

### **Cílové druhy zvířat:**

Kočka

Skot

Prase

Ovce

Koza

Kůň

Fretka

Pes

### **Způsob podání:**

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Léková forma:**

Injekční suspenze

---

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

#### **Intramuskulární podání:**

- **Kočka**

- **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

- **Fretka**

#### **Subkutánní podání:**

- **Pes**

- **Kočka**

- **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

- **Fretka**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI07AA02

---

**Právní status výdeje:**

K dispozici pouze v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rakousko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/04/2006

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Odpovědný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

8-20285

---

**Datum změny stavu registrace:**

9/02/2011

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0100/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [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

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053920>