

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:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

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 Animal Health ApS

Datum registrace:

22/05/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

05-3851

Datum změny stavu registrace:

29/03/2011

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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