

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autoriseret

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Product identification

Lægemiddelnavn:

Versiguard Rabies, Suspension for injection
VERSIGUARD RABIES

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kat
Kvæg
Svin
Får
Ged
Hest
Fritte
Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på engelsk
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

- **Kat**
- **Kvæg**
 - Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 dag
- **Svin**
 - Meat and offal. 0 dag
- **Får**
 - Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 dag
- **Ged**
 - Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 dag
- **Hest**
 - Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 dag
- **Fritte**

Subkutan anvendelse:

- **Hund**
- **Kat**
- **Kvæg**
 - Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

• **Får**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

• **Ged**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

• **Hest**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

• **Fritte**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#)
[Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis France

Dato for markedsføringstilladelse:

9/05/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/8347931 9/2006

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/05/2011

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#)
[hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

CZ/V/0100/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Rumænsk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#)
[hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053923>