

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Zugelassen

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze
Rind
Schwein
Schaf
Ziege
Pferd
Frettchen
Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schaf

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AA02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

14/01/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150220

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2023

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0100/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Estland Finnland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer
anderen Sprache unten.