

# 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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Verfügbar in:**

Bulgarien

---

**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:**

11/10/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2470

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/10/2005

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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