

Versiguard Rabies

Zugelassen

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Versiguard Rabies

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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 Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

3/05/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03351.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2011

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

2603624-spcde-20210301.pdf