

# Versiguard Rabies – Injektionssuspension für Hunde, Katzen, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Pferde und Frettchen

Autorisiert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies – Injektionssuspension für Hunde, Katzen, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Pferde und Frettchen

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Katze

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Pferd

Frettchen

Hund

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- **Katze**

- **Rind**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schaf**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Ziege**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Pferd**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Frettchen**

#### **subkutane Anwendung:**

- **Hund**

- **Katze**

- **Rind**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Schaf**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Ziege**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Pferd**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Frettchen**

---

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

QI07AA02

---

**Abgaberegulung:**

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/04/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20285

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/02/2011

---

**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 Rumänien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053920>