

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorisiert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Versiguard Rabies, Suspension for injection
VERSIGUARD RABIES

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

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 France

Marketing authorisation date:

9/05/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8347931 9/2006

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/05/2011

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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