

# Versiguard Rabies Suspension for Injection

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Versiguard Rabies Suspension for Injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Caballos

Hurones

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Ovino**

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Caprino**

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Caballos**

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

#### Vía subcutánea:

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Ovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

- 

**Caprino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

- 

**Caballos**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/12/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 60021/3039

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/06/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0100/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Estonia Finlandia  
Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.