

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

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 Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

27/06/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

38794

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2006

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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