

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies, injekčná suspenzia

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Caballos

Hurones

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Gatos**

- **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

- **Hurones**

Vía subcutánea:

- **Perros**

- **Gatos**

- **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

• **Hurones**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07AA02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

29/06/2006

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/028/MR/06-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/06/2006

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053933>