

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

VERSIGUARD RABIES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Cheval

Furet

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/06/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103811

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/06/2006

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0100/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Danemark Estonie Finlande

France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.