

# 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, suspensie voor injectie

---

### Substance active:

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 active / 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:**

- **Chat**

- **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

- **Furet**

#### **Voie sous-cutanée:**

- **Chien**

- **Chat**

- **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

• **Furet**

---

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

QI07AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**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 B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/10/2005

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 10392

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/01/2022

---

**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](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053939>