

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

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>