

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

---

### 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:**

Norvège

---

**Disponible en:**

Norvège

---

**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 Animal Health ApS

---

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

22/05/2009

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

05-3851

---

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

29/03/2011

---

**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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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