

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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