

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Heimilað

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

Hestur

Fretta

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

11/10/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2470

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/10/2005

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0100/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.