

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Viðurkennt

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Product identification

### Heiti lyfs:

Versiguard Rabies, Suspension for injection  
VERSIGUARD RABIES, injekciné suspensija

---

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

---

### Marktegund:

Köttur  
Nautgripir  
Svín  
Sauðkind  
Geit  
Hestur  
Fretta  
Hundur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar undir húð

---

## Product details

### **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:**

- **Köttur**
- **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
- **Fretta**

#### **Til notkunar undir húð:**

- **Hundur**
- **Köttur**
- **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

• **Fretta**

---

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

QI07AA02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Litáen

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

---

## Additional information

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í Enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Belgium

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

4/07/2006

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bioveta a.s.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

LT/2/06/1702/001-003

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/01/2011

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV1702.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053926>