

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000053942>

Versiguard Rabies Suspension for Injection

Autorizzato

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Versiguard Rabies Suspension for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto
bovini
Suino
Ovino
Caprino
Cavallo
Furetto
Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 60021/3039

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2024

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0100/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.