

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorizzato

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Vanguard R Suspensie voor injectie

Vanguard R Suspension injectable

Vanguard R Injektionssuspension

Sotsanza 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/05/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V284995

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/05/2006

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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