

# 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:**

Finlandia

---

**Disponibile in:**

Finlandia

---

**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 Animal Health ApS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/09/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

33344

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/09/2015

---

**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](http://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.