

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:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

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:

22/05/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

05-3851

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2011

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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