

# 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:**

Svezia

---

**Disponibile in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

---

## 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:**

5/07/2006

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

23218

---

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

5/07/2006

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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