

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

Vesigyard Rabies suspension injectable

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt

storfe

gris

sau

geit

hest

tamilder

hund

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **katt**
- **storfe**
 - Melk. 0 time
 - Slakt. 0 dag
- **gris**
 - Slakt. 0 dag
- **sau**
 - Melk. 0 time
 - Slakt. 0 dag
- **geit**
 - Melk. 0 time
 - Slakt. 0 dag
- **hest**
 - Melk. 0 time
 - Slakt. 0 dag
- **tamilder**

Subkutan bruk:

- **hund**
- **katt**
- **storfe**
 - Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **sau**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **geit**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **hest**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **tamilder**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

18/11/2006

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Godkjenningsnummer:

V 087/06/10/0890

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/11/2006

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0100/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT LU NL
NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053927>