

Vanguard R Suspensie voor injectie

Toegelaten

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vanguard R Suspensie voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Rund

Varken

Schaap

Geit

Paard

Fret

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

•

Geit

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Handelsvergunningsdatum:

15/05/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V284995

Datum toelatingswijziging:

15/05/2006

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0100/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden