

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Versiguard Rabies, Suspension for injection

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

katt

storfe

gris

sau

geit

hest

tamilder

hund

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

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

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

##### 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

#### Subkutan bruk:

- 

**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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI07AA02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

EE

---

**Tilgjengelig i:**

EE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Belgium

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/04/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

1384

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/04/2006

---

**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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.