

Versiguard Rabies Suspension for Injection

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies Suspension for Injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cat

-

Cattle

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Ferret

Via subcutânea:

-

Dog

-

Cat

-

Cattle

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Ferret

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AA02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponível em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis UK Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

3/12/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 42058/4194

Data de alteração do estado de autorização:

30/08/2022

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0100/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053942>