

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies vet. Injektionsvätska, suspension

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

2.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **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

## **Via subcutânea:**

- 

### **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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Disponibilidade:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

5/07/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

23218

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/07/2006

---

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

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.