

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Neautorizat

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Pisică
Bovine
Porc
Oaie
Capră
Cal
Dihor
Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

15/05/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V284995

Data modificării statusului autorizației:

28/05/2026

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

CZ/V/0100/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.