

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Autorizat

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies

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:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Bulgaria

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:

11/10/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2470

Data modificării statusului autorizației:

11/10/2005

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

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

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

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

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

România

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

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

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

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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.