

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Oprávněný

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies suspensija injekcijām

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Cat**

- **Cattle**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Sheep**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- **Goat**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Horse**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Ferret**

Subkutánne použitie:

- **Dog**

- **Cat**

- **Cattle**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Sheep**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Goat**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Horse**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Ferret**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

26/03/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/MRP/06/1668

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/03/2006

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0100/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Estónsko Fínsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053928>