

# Versiguard Rabies, Suspension for injection

Godkänd

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Katt

Nöt

Svin

Får

Get

Häst

Iller

Hund

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Get**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Häst**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

### **Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Får**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Get**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Häst**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07AA02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Tillgänglig i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

15/05/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V284995

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/05/2006

---

**Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

**Procedurnummer:**

CZ/V/0100/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Danmark Estland Finland

Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.