

# 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:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**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 Deutschland GmbH

---

**Godkännandedatum:**

3/05/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

PEI.V.03351.01.1

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

31/01/2011

---

**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

Gemensam fil för alla dokument

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.

2603624-spcde-20210301.pdf