

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

2603624-spcde-20210301.pdf