

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Auktoriserad

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

Versiguard Rabies, Suspension for injection

Versiguard Rabies, suspensão injetável

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Nöt

Svin

Får

Get

Häst

Iller

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- **Katt**

- **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

- **Iller**

Subkutan användning:

- **Hund**

- **Katt**

- **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

- **Iller**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AA02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Portugal

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Portugal Lda.

Marketing authorisation date:

24/04/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

830/10RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/04/2013

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

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)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053930>