

Versiguard Rabies vet. Injektionsvätska, suspension

Godkänd

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Versiguard Rabies vet. Injektionsvätska, suspension

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 1 x 1 ml

Injektionsflaska, 10 x 10 ml

Injektionsflaska, 10 x 1 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Godkännandedatum:

5/07/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

23218

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/07/2006

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

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext