

GUDAIR 2,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Εξουσιοδοτημένο

- Mycobacterium avium, subsp. paratuberculosis, strain 316F, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

GUDAIR 2,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI03AB01

QI04AB09

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Φιαλίδια τύπου II των 30 ml με ελαστικό πώμα και κυάθιο αλουμινίου.

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Portuguese](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

CZ Vaccines S.A.U.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/03/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CZ Vaccines S.A.U.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

75234/10-08-2021/K-0135601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

9/08/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107240>