

GUDAIR EMULSION INYECTABLE PARA OVINO Y CAPRINO

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GUDAIR EMULSION INYECTABLE PARA OVINO Y CAPRINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Caprino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Unidad(es) tuberculinas / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI03AB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2792 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/04/2013

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0210/001

Estados miembros afectados:

Francia Islandia Noruega Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 24/04/2024

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 24/04/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 24/04/2024

[Descargar](#)

es-puar-gudair-es.pdf