

# VACSINCEL SOLUCION INYECTABLE PARA CERDAS

Autorizado

- Gonadotropin releasing factor analogue diphtheria toxoid conjugate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VACSINCEL SOLUCION INYECTABLE PARA CERDAS

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdas

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
300.00 Microgramo(s) / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Cerdas**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QG03XA91

---

**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

---

**Descripción del formato:**

Caja de cartón con 4 viales de 250 ml (125 dosis cada uno)

Caja de cartón con 10 viales de 100 ml (50 dosis cada uno)

Caja de cartón con 1 vial de 20 ml (10 dosis)

Caja de cartón con 1 Vial de 100 ml (50 dosis)

Caja de cartón con 1 Vial de 250 ml (125 dosis)

---

## 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:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/04/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

Sciensano

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3009 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/04/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado