



Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

17.40 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.40 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.90 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.60 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.80 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Porcentaje de protección / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.30 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

18.20 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

18.20 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

**• Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

MSD Animal Health UK Limited  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6627427 6/2008

---

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

17/09/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0279/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Francia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal

España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062449>