

CLASOVAX vaccino inattivato in sospensione iniettabile per bovini, ovini e caprini

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Abortusovis, strain ATCC 31684, Inactivated
- Chlamydia abortus, strain AB7, Inactivated
- Chlamydia abortus, Inactivated
- Aluminium hydroxide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLASOVAX vaccino inattivato in sospensione iniettabile per bovini, ovini e caprini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

640.00 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.25 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI04AB

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

MSD Animal Health S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

4/09/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/09/2000

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

Documentos

Combined File of all Documents

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