

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Autorizado

- Bacillus anthracis, strain Sterne 34F2, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Burros

Camellos

Bovino

Búfalos

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 unidad(es) de cambio de color / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Caballos

- Meat and offal. 15 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día

-

Búfalos

- Meat and offal. 15 Día

-

Ovino

- Meat. 15

Concentración LD100 para ratones después de inyección intramuscular después de 5 días

-

Caprino

- Meat and offal. 15 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 15 Día

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

QI02AE04

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Biopharm Infusio Ltd.

Fecha de autorización de comercialización:

12/02/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biopharm Infusio Ltd.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2173

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/02/2009

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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