

# 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](http://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.