

# GUDAIR Emulsion for injection for sheep and goats

Autorizado

- Mycobacterium avium, subsp. paratuberculosis, strain 316F, Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

GUDAIR Emulsion for injection for sheep and goats

GUDAIR EMULSION INJECTABLE POUR OVINS ET CAPRINS

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Ovino

Caprino

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Unidad(es) tuberculinas / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

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

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI03AB01

---

**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:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/05/2024

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/3742457 0/2024

---

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

15/05/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0210/001

---

**Estados miembros afectados:**

Francia Islandia Noruega Portugal

---

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Prospecto

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

Etiquetado

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