

Improvac (--)- Solution for injection

Autorisé

- Gonadotropin releasing factor analogue diphtheria toxoid conjugate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Improvac (--)- Solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:300 µg Reference:Hse Index:0

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG03XA91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Autriche , Belgique , Danemark , Espagne , Finlande , Grèce , Hongrie , Islande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/05/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/10/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 18/02/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-improvac-136-par-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-vra-0039-g-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-ii-0007-g-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-ii-0009-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-ii-0036-en.pdf