

# VACSINCEL SOLUCION INYECTABLE PARA CERDAS

Autorizado

- Gonadotropin releasing factor analogue diphtheria toxoid conjugate

## Product identification

### Nome do medicamento:

VACSINCEL SOLUCION INYECTABLE PARA CERDAS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Product details

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
300.00 micrograma(s) / 1.00 Dose

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via subcutânea:****• Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG03XA91

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Espanhol](#)

Disponível apenas em [Espanhol](#)

Disponível apenas em [Espanhol](#)

Disponível apenas em [Espanhol](#)

Disponível apenas em [Espanhol](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

1/04/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

Sciensano

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

3009 ESP

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/04/2014

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055508>