

Gudair, emulsie voor injectie voor schapen en geiten

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Gudair, emulsie voor injectie voor schapen en geiten

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 tuberculin unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Goat (adult female)

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sheep

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI03AB01

QI04AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

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:

CZ Vaccines S.A.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 113936

Data da alteração do estado de autorização:

24/04/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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