

# Lambivac, vet, stungulyf, dreifa, dreifa handa sauðfé

Autorizado

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B, beta toxoid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Lambivac, vet, stungulyf, dreifa, dreifa handa sauðfé

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

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  
2.50 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
5.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
10.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI04AB01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Islândia

---

**Disponibilidade:**

Islândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em islandês

---

**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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/01/1997

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

940136

---

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

19/03/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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.