

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

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.