

INMUSER CP

- Immunoglobulins against Clostridium perfringens epsilon toxoid, Equine

Autorizado

Product identification

Nome do medicamento:

INMUSER CP

Substância ativa:

- Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

- Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

- Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

- Disponível apenas em [English](#)
120.00
international unit(s)
/
1.00
mililitro(s)

Forma farmacêutica:

- Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

- Via subcutânea
 - Sheep
 - Meat and offal
0
dia
 - Goat
 - Meat and offal

0
dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

- QI04AM02

Estatuto jurídico do fornecimento:

- Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

- Valid

Autorizado em:

- Espanha

Disponível em:

- Espanha

Descrição da embalagem:

- Disponível apenas em [Spanish](#)

Additional information

Tipo de direito:

- Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

- Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

- 30/11/1963

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Autoridade responsável:

- The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

- 3278 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

- 16/07/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Informação do produto

Resumo das características do medicamento

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 15/02/2024

[Baixar](#)

Folheto informativo

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 15/02/2024

[Baixar](#)

Rotulagem

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 15/02/2024

[Baixar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082827>