

Pestiffa Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Autorizado

- Classical swine fever virus, strain Chinese CL, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Pestiffa Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Pestiffa Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Pestiffa Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Substância ativa:

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 intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 50% da dose protetora / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

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

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AD04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/11/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V114256

Data da alteração do estado de autorização:

22/12/2020

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.

Rotulagem

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