

# Gudair emulsão injetável para ovinos e caprinos

Autorizado

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

## Identificação do produto

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

Gudair emulsão injetável para ovinos e caprinos

### **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](#)

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:**

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

•

**Goat**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI03AB01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

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

23/12/2020

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1392/01/20RIVPT

---

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

26/08/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0210/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

França Islândia Noruega Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 26/08/2022

[Descarregar](#)

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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