

# VACSINCEL SOLUCION INYECTABLE PARA CERDAS

Autorizat

- Gonadotropin releasing factor analogue diphtheria toxoid conjugate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

VACSINCEL SOLUCION INYECTABLE PARA CERDAS

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc (femelă)

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
300.00 microgram(e) / 1.00 Doză

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare subcutanată:**

•

**Porc (femelă)**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG03XA91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/04/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium SA  
Sciensano

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

3009 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/04/2014

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.