

NEO-BACTERINA Suspensión inyectable para bovino, ovino y caprino

Неразрешен

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strains 43270 and S 10R, leucotoxoid
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain 43270 and strain S 10R, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup A, strains P-1062 and 11-A, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NEO-BACTERINA Suspensión inyectable para bovino, ovino y caprino

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

40.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

16.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Syva S.A.

Дата на разрешение за търговия:

25/10/1963

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2835 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/12/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.