

NEO-VAKY DNT

Разрешен

- Pasteurella multocida, serotype D, strain CECT 4325, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain BB4-78, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype D, dermonecrotic toxin, recombinant

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NEO-VAKY DNT

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

прасе

бременна свиня

раждала свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

8.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

7.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

6.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

прасе

- Meat and offal. 0 day

-

бременна свиня

- Meat and offal. 0 day

-

раждала свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB04

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Дата на разрешение за търговия:

18/10/1978

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3347 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/12/2015

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082829>