

# NEUMOSUIN, ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Autoriseret

- Pasteurella multocida, strain 1231, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 5, strain WSLB 3079, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain B4, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

NEUMOSUIN, ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
800000000.00 cells / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
400000000.00 cells / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
800000000.00 cells / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 21 dag

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

9/04/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

24503/03-04-2009/K-0073101

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/09/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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