

NEO-IMMUNE FORTE 30MCG/5ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Zugelassen

- LIPOPOLYSACCHARIDE OF OCHROBACTRUM
INTERMEDIUM

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NEO-IMMUNE FORTE 30MCG/5ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
30.00 microgram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QL03AX

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Neocell Ltd.

Zulassungsdatum:

1/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

57984/02-06-2020/K-0241401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/06/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet