

NEO-BACTERINA Suspensión inyectable para bovino, ovino y caprino

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

NEO-BACTERINA Suspensión inyectable para bovino, ovino y caprino

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

16.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

40.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI02AB

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

25/10/1963

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Syva S.A.U.

Αρμόδια αρχή:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός άδειας:

2835 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

26/06/2013

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055537>