

NEUMOSUIN

Autorizado

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 4, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 2, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 5, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

NEUMOSUIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Cerdas gestantes

Lechones destetados

Verracos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

16.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

16.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

16.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

• **Cerdas gestantes**

- Meat and offal. 0 Día

• **Lechones destetados**

- Meat and offal. 0 Día

• **Verracos**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB07

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 12 viales de 50 dosis (100 ml)

Caja con 1 vial de 50 dosis (100 ml).

Caja con 1 vial de 10 dosis (20 ml)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

23/10/1986

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2505 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/04/2012

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055368>