

# BACTERINAS CONTRA LAS SEPTICEMIAS HEMORRAGICAS DE RUMIANTES

No  
autorizado

- Pasteurella multocida, serogroup A, strain ATCC 15743, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain ATCC 29696, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

BACTERINAS CONTRA LAS SEPTICEMIAS HEMORRAGICAS DE RUMIANTES

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AB04

---

### Condiciones de dispensación:

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

---

### Estado de la autorización:

Anulado

---

### Autorizado en:

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de 250 ml (50 dosis)

Caja con 1 vial de 125 ml (25 dosis)

Caja con 1 vial de 60 ml (12 dosis)

Caja con 1 vial de 50 ml (10 dosis)

Caja con 1 vial de 25 ml (5 dosis)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/11/1955

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autoridad responsable:**

(AEMPS)

---

**Número de autorización:**

3175 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/10/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)