

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000082830>

## NEO-VAKY AD

Suspense

- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

NEO-VAKY AD

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 2.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

## **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI09AD01

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Suspendido

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Caja con 10 viales de 15 ml de liofilizado y caja con 10 viales de 250 ml d  
Caja con 10 viales de 15 ml de liofilizado y caja con 10 viales de 100 ml 1

---

## 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:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

12/09/1977

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3349 ESP

---

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

25/12/2021

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado