

NEUMOSUIN, ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Autorizado

- Pasteurella multocida, strain 1231, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 5, strain WSLB 3079, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain B4, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NEUMOSUIN, ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
800000000.00 Células / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
4000000000.00 Células / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
8000000000.00 Células / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/04/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

24503/03-04-2009/K-0073101

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/09/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet