

NEUMOSUIN SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

NEUMOSUIN SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga

siga (tiine emis)

siga (võõrdepõrsas)

siga (isane suguloom)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 annus

Turustatakse ainult English

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 annus

Turustatakse ainult English

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

sigä

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sigä (tiine emis)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sigä (võõrdepõrsas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sigä (isane suguloom)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AB07

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Spanish](#)

Turustatakse ainult [Spanish](#)

Turustatakse ainult [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

23/10/1986

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Authorisation number:

2505 ESP

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

2/04/2012

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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