

## NEO-VAKY DNT

Autorisé

- Pasteurella multocida, serogroup D, strain CECT 4325, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain BB4-78, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain CECT 4325, toxoid

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NEO-VAKY DNT

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Porc (porcelet)

Porc (truie gestante)

Porc (truie, multipare)

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

### Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

6.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc (truie gestante)**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc (truie, multipare)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AB04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/10/1978

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3347 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/12/2015

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.