

# NEUMOSUIN

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

NEUMOSUIN

---

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

### Célállat faj:

sertés

vemhes koca

választott malac

tenyészkán

---

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

---

### **Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- **sertés**

- Meat and offal. 0 day

- **vemhes koca**

- Meat and offal. 0 day

- **választott malac**

- Meat and offal. 0 day

- **tenyészkan**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI09AB07

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/10/1986

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Felelős hatóság:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Engedély száma:**

2505 ESP

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/04/2012

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

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