

NEO-VAKY DNT

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NEO-VAKY DNT

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

malac

vemhes koca

többször ellett koca

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

7.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

malac

- Meat and offal. 0 day

-

vemhes koca

- Meat and offal. 0 day

-

többször ellett koca

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AB04

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/10/1978

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

3347 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/12/2015

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.