

NEUMOSUIN

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

HEBMOCYHH
NEUMOSUIN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AB07

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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 Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/07/2006

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1574-07.06.2011

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/06/2011

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.

Package Leaflet and Labelling

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