

# MORAXEBIN Neo

Autorizzato

- Moraxella bovis, strain CAMP 6334 (Kalnice), Inactivated
- Moraxella bovis, strain CAMP 6335 (Polerady), Inactivated
- Moraxella bovis, strain CAMP 6336 (Karlov), Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

MORAXEBIN Neo

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 2.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AC

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/06/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

160049

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/03/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.