

NEO-BACTERINA Suspensión inyectable para bovino, ovino y caprino

Autorizzato

- Pasteurella multocida, serotype A, strains P-1062 and 11-A, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain 43270 and strain S 10R, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strains 43270 and S 10R, leucotoxoid

Product identification

Denominazione del medicinale:

NEO-BACTERINA Suspensión inyectable para bovino, ovino y caprino

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

16.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI02AB

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

25/10/1963

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autorità responsabile:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2835 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/06/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055537>