

NEO-VAKY DNT EMULSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NEO-VAKY DNT EMULSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (suinetto)

Suino (scrofa gestante)

Suino (scrofa, multipara)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

8.00 haemagglutinating units / 1.00 dose

Disponibile solo in English

7.00 haemagglutinating units / 1.00 dose

Disponibile solo in English

6.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (scrofa gestante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (scrofa, multipara)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI09AB04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/10/1978

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3347 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2015

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

Documenti

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.