

NEO-VAKY ECL

Autorizzato

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain ATCC 3628, alpha toxoid
- Escherichia coli, serotype K99 (fimbrial adhesin F41), strain BOV-14, Inactivated
- Escherichia coli, strain SUIS-21, LT toxoid
- Escherichia coli, strain SUIS-29, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

NEO-VAKY ECL

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 Toxic unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 Toxic unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.83 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.74 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

- **Suino (scrofa)**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI09AB08

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](#)

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 Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

31/07/1969

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Ovejero S.A.

Autorità responsabile:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3503 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/12/2016

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/600000082833>