

NEUMOSUIN SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NEUMOSUIN SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Paršinga paršavedė

Atjunkyti paršeliai

Veislinis kuilys

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Paršinga paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Atjunkyti paršeliai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Veislinis kuilys

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AB07

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Laboratorios Hipra S.A.

Rinkodaros leidimo data:

23/10/1986

Serijos išleidimo gamybos vietos:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2505 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/04/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.