

# NEUMOSUIN suspensie injectabilă pentru porci

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

NEUMOSUIN suspensie injectabilă pentru porci

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 bilhão de organismos / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 bilhão de organismos / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 bilhão de organismos / 2.00 mililitro(s)

---

#### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

#### **Intervalo de segurança por via de administração:**

##### **Via intramuscular:**

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

#### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AB07

---

#### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

#### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

#### **Autorizado em:**

Roménia

---

#### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [romeno](#)

---

## **Informações adicionais**

#### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

#### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/01/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

110110

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/06/2026

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.