

NEUMOSUIN

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

NEUMOSUIN

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

16.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

16.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

16.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig (pregnant sow)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig (weaned piglet)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig (male for reproduction)**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

23/10/1986

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

2505 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

2/04/2012

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055368>