

# NEO-VAKY DNT EMULSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

NEO-VAKY DNT EMULSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

### 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](#)

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [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

8.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

7.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

6.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 dose

---

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

**Pig (pregnant sow)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

**Pig (sow, multipar)**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI09AB04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorisado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

## 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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

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

18/10/1978

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3347 ESP

---

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

22/12/2015

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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