

NEUMOSUIN

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

HEBMOCYMH

NEUMOSUIN

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

9/07/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1574-07.06.2011

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/06/2011

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.