

NEUMOSUIN

Pooblaščno

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

Product identification

Ime zdravila:

HEBMOCYMH
NEUMOSUIN

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:
intramuskularna uporaba:

-

Pig

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI09AB07

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/07/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra, S.A.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja :

0022-1574-07.06.2011

Datum spremembe statusa dovoljenja:

6/06/2011

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093093>