

NEUMOSUIN SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

NEUMOSUIN SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Svin (avvand smågris)

Svin (avelsgalt)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

16.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Pig (pregnant sow)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin (avvand smågris)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin (avelsgalt)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB07

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Spanien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

23/10/1986

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2505 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/04/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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