

# NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Autoriseret

- Nicotinamide
- Riboflavin
- Phthalylsulfathiazole
- Sulfaguanidine
- Streptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv

Svin

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

**Produktoplysninger****Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

17.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

53.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

89.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

24.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

54.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 44 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 44 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA07AA99

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Italy

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

27/07/1967

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

101719

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/01/2004

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.