

Neoiven 500 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Neoiven 500 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Zulassungsdatum:

11/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 48749/4000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/02/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0327/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Italien Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0327001-mr-rpe434-en.pdf