

NEOMYCINE 40 LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NEOMYCINE 40 LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Codornices

Porcino

Conejos

Corderos

Ovino

Cabritos

Caprino

Faisanes

Perdices

Pintadas

Ocas

Patos

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

40000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Codornices

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 14 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 14 Día

-

Ovino

- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

Cabritos

- Meat and offal. 14 Día

-

Caprino

- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

Faisanes

- Meat and offal. 14 Día
- Eggs. 0 Día

-

Perdices

- Meat and offal. 14 Día
- Eggs. 0 Día

-

Pintadas

- Meat and offal. 14 Día
- Eggs. 0 Día

-

Ocas

- Meat and offal. 14 Día
- Eggs. 0 Día

-

Patos

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Huvepharma S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/6391074 8/1990

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.