

NEOMICINA SULFAT FP 100 mg/g,
pulbere pentru utilizare în apa de
băut pentru cai, bovine, oi, capre,
porci, găini, câini, pisici, nurci

Autorizado

- Neomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NEOMICINA SULFAT FP 100 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini, pisici, nurci

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Corderos
Cabritos
Lechones
Gallinas ponedoras
Pollos de engorde
Perros
Gatos
Visones
Caballos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Terneros

- Meat and offal. 5 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 5 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 5 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 4 Día

-

Gallinas ponedoras

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 3 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 3 Día

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

QA07AA01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/07/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

120151

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/04/2025

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

Documentos

Combined File of all Documents

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