

NEOCIL PREMIX

No autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NEOCIL PREMIX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 20 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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 25 kg

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/02/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

989 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2024

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado