

NEOMYCINE 50 COOPHAVET

POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc (porcelet)

Lapin

Mouton (agneau)

Mouton

Chèvre (chevreau)

Chèvre

Bovin (veau)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 14 day

-

Lapin

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 14 day

•

Chèvre

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

•

Poultry

- Viande et abats. 14 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 10 sachets de 100 g

Sac de 25 kg

Sac de 10 kg

Sac de 5 kg avec fermeture zip

Sac de 5 kg

Seau d'une sachet de 2,5 kg

Sac de 1 kg avec fermeture zip
Boîte de 1 kg

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma France S.A.S.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/06/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0359766 8/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035559>