

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Autorisé

- Nicotinamide
- Riboflavin
- Phthalylsulfathiazole
- Sulfaguanidine
- Streptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

17.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

53.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

89.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

24.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

54.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 44 day

-

Porc

- Viande et abats. 44 day

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

QA07AA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/07/1967

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

Fatro S.p.A

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

101719

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2004

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097290>