Autorisé

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

- 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:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 17.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 3.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 53.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 89.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 24.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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):

OA07AA99

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 <u>Italian</u>
Disponible uniquement en <u>Italian</u>
Disponible uniquement en <u>Italian</u>
Informations complémentaires
Type d'autorisation: Marketing Authorisation
Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u>
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