

NEOTYL, unguent intramamar

Ovlašten

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone
- Retinol palmitate
- Tylosin tartrate

Product identification

Naziv VMP-a:

NEOTYL, unguent intramamar

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramamarno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)
10.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)
10000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)
250.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno:

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 7 day
 - Milk. 3 day
-

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ51RV01

Pravni status opskrbe:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Opis paketa:

Dostupno samo u [Romanian](#)
Dostupno samo u [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

16/11/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Odgovorno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj autorizacije:

150398

Datum promjene statusa odobrenja:

4/04/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014340>