

NEUDIAVALL 150 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NEUDIAVALL 150 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Neudiavall 150 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

választott malac

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

172.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Takarmányhoz keverve:**

-

választott malac

- Meat and offal. 7 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Mevet S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/10/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Mevet S.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

010/02/11DFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/06/2025

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0118/002

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.