

File downloaded on 2025-11-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000054707>

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Engedélyezett

- NEOMYCIN SULFATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

borjú

broiler

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 20 day

-

borjú

- Meat and offal. 30 day

-

broiler

- Meat and offal. 5 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA01

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

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:

Labiana Life Sciences S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/05/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Cenavisa S.L.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

327 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/02/2019

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.

Címkeszöveg

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.