

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUvable

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUvable

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín (grís)

Kanína

Sauðkind (lamb)

Sauðkind

Geit (kiðlingur)

Geit

Nautgripir (kálfur)

Alifuglar

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

-

Geit (kiðlingur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Geit

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma France S.A.S.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/0359766 8/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.