

NEUMOVEX

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEUMOVEX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

136.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

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

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/01/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

856 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/01/1994

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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