

Neosol 145 g/1000 ml Roztwór doustny

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Neosol 145 g/1000 ml Roztwór doustny

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Hænsn (hæna)

Kalkúni

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

145.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hænsn (hæna)

- Eggs. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Eggs. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

QA07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/05/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

0822

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/05/1999

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.