

NEOTRIMICINA, 200.000 U.I./ml + 250 mg/ml sospensione iniettabile per bovini, suini, ovini, cani, gatti

Viðurkennt

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Heiti lyfs:

NEOTRIMICINA, 200.000 U.I./ml + 250 mg/ml sospensione iniettabile per bovini, suini, ovini, cani, gatti

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 74 dagar

- Mjólk. 8 dagar

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 74 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 74 dagar

- Mjólk. 8 dagar

- **Hundur**

- **Köttur**

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01RA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

10/06/1980

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100928>