

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (suinetto)

Coniglio

Ovino (agnello)

Ovino

Capra (capretto)

Caprino

Bovini (vitello)

pollame

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- latte. no withdrawal period

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

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino

- latte. no withdrawal period

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

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Caprino

- latte. no withdrawal period

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

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

pollame

- carni e frattaglie. 14 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma France S.A.S.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/06/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0359766 8/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/06/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.