

Geomycineject 100 mg/ml, oplossing voor injectie

Non
autorizzato

- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Geomycineject 100 mg/ml, oplossing voor injectie

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno
-

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

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

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 Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/04/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 8488

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/10/2024

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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