

NEOMYCIN sulphate Pharmaqua

Autorizzato

A.E., 1000 mg/g κόνις για
χορήγηση από το στόμα για
μόσχους, αμνούς, χοίρους,
όρνιθες κρεοπαραγωγής, όρνιθες
αυγοπαραγωγής και ινδόρνιθες

- NEOMYCIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NEOMYCIN sulphate Pharmaqua A.E., 1000 mg/g κόνις για χορήγηση από το στόμα για μόσχους, αμνούς, χοίρους, όρνιθες κρεοπαραγωγής, όρνιθες αυγοπαραγωγής και ινδόρνιθες

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Suino

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 14 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:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmaqua S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/02/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

15389/13-02-2024/K-0252101

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/02/2024

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.

Foglio illustrativo

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