

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Registruotas

- NEOMYCIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Paršelis

Triušis

Ėriukas

Avis

Ožkiukas

Ožka

Veršelis

Naminiai paukščiai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

500000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period

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

-

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Avis

- Pienas. no withdrawal period

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

-

Ožkiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

•

Ožka

- Pienas. no withdrawal period

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

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

•

Naminiai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Eggs. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik [Prancūzų](#)
Pateikiama tik [Prancūzų](#)
Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Rinkodaros leidimo data:

18/06/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/0359766 8/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/06/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.