

NEOMICINA FP 40%, pulbere pentru administrare în apa de băut

Igaliotas

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NEOMICINA FP 40%, pulbere pentru administrare în apa de băut

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Broileris

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Kiaulė**

- Meat and offal. 4 day

• Broileris

- Meat and offal. 3 day

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

QA07AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)

Pateikiama tik [Romanian](#)
Pateikiama tik [Romanian](#)
Pateikiama tik [Romanian](#)
Pateikiama tik [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

4/11/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

150429

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/04/2022

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014325>