

Neomycinsulfat

Registruotas

- NEOMYCIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Neomycinsulfat

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Broileris

Veislinis viščiukas

Veršelis

Ėriukas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Veislinis viščiukas

- Kiaušinis. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

Įmaišyti į pašarą ar lesalą:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Veislinis viščiukas

- Kiaušinis. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 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

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

30/12/1987

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

9187.00.01

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/09/2005

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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