

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Registruotas

- NEOMYCIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naminė višta

Kalakutas

Antis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

700.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Antis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QJ01GB05

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 Graikų

Pateikiama tik [Graikų](#)
Pateikiama tik [Graikų](#)
Pateikiama tik [Graikų](#)

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:

Neocell Ltd.

Rinkodaros leidimo data:

10/06/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

64934/29-05-2019/K-0172601

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/11/2021

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