

NEOMYCIN sulphate Pharmaqua

Atļautas

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

- NEOMYCIN SULFATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Tītars

Vista (broileris)

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

Cūka

Liellops (teļš)

Aita (jērs)

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

1000.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceitiskā forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Tītars

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Ola. 0 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Aita (jērs)

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA07AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Pharmaqua S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

12/02/2024

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dox-al Italia S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

15389/13-02-2024/K-0252101

Atļaujas statusa maiņas datums:

12/02/2024

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.