

NEOTYL, unguent intramamar

Autorisert

- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone
- Retinol palmitate
- Tylosin tartrate

Product identification

Legemidlets navn:

NEOTYL, unguent intramamar

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ku

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i English

10000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i English

250.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, salve

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

• **ku**

- Slakt. 7 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RV01

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

RO

Available in:

RO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

16/11/2006

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150398

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/04/2022

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014340>