

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035559>

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorisert

- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEOMYCINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

grisunge

kanin

lam

sau

kje

geit

kalv

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)
[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

500000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

-

grisunge

- Slakt. 14 dag

-

kanin

- Slakt. 14 dag

-

lam

- Slakt. 14 dag

-

sau

- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

-

kje

- Slakt. 14 dag

•

geit

- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

•

kalv

- Slakt. 14 dag

•

Poultry

- Slakt. 14 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma France S.A.S.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/06/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/0359766 8/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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