

NEOCIL PREMIX

Ikke autorisert

- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEOCIL PREMIX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
250000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

gris

- Slakt. 20 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

989 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/10/2024

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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