

Neomycyna Vet Planet 13 000 000 IU/100 g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Dopuszczony

- NEOMYCIN SULFATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Neomycyna Vet Planet 13 000 000 IU/100 g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
13000000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

Okres karencji w zależności od drogi podania:**W wodzie do picia lub w mleku:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 14 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Torebka z folii PA/PE zawierająca 100 g produktu

Torebka z folii PA/PE zawierająca 500 g produktu

Torebka z folii PA/PE zawierająca 1000 g produktu

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vet Planet Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/05/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0784

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/05/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

Package Leaflet and Labelling