

Nemast DC (500 000 j.m. + 150 000 jm.)/5 ml Zawiesina dowymieniowa

Dopuszczony

- NEOMYCIN SULFATE
- Erythromycin stearate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nemast DC (500 000 j.m. + 150 000 jm.)/5 ml Zawiesina dowymieniowa

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
150000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
500000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

•

Cattle

- Milk. 6 day
 - Milk. 5 day
 - Meat and offal. 42 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RF02

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](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Strzykawka dowymieniowa z LDPE zawierająca 5 g produktu, pakowana w pudełko tekturowe zawierające 20 tubostrzykawkę.

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/08/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1194

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/08/2001

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