

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Dopuszczony

- Nicotinamide
- Riboflavin
- Phthalylsulfathiazole
- Sulfaguanidine
- Streptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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](#)

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

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
17.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
3.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
53.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
89.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
24.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
54.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 44 day

-

Pig

- Meat and offal. 44 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA99

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:

Italy

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

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

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/07/1967

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

101719

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/01/2004

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.