

# NEOMETEORYL

Niedopuszczony do obrotu

- OLEOYL MACROGOLGLYCERIDES

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

NEOMETEORYL

### Substancja czynna:

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

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

### Droga podania:

Dożwaczowo

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Dozwaczowo:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 0 day

### **Podanie doustne:**

- 

#### **Cattle**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

### **Goat**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA03AX

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Surrendered

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

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

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

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

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Dopharma France S.A.S.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

12/02/1992

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dopharma France

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/0293756 8/1992

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

5/03/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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