

# NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

500000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Pó oral

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 20 dia

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 30 dia

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 5 dia

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/05/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Labiana Life Sciences S.A.

Cenavisa S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

327 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

18/02/2019

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.