

Neomycyna Vetos-Farma 13 000 000 IU/100 g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Neomycyna Vetos-Farma 13 000 000 IU/100 g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

13000000.00 unidade(s) internacionais / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de Segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 14 dia

-

Pig

- Meat and offal. 14 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet Planet Sp. z o.o.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/05/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Okoniewscy Vetos Farma Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

0784

Data de alteração do estado de autorização:

29/05/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056341>