

NEOMICINA FP 40%, pulbere pentru administrare în apa de băut

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

NEOMICINA FP 40%, pulbere pentru administrare în apa de băut

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Porc**

- Carne și organe. 4 day

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 3 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Available in:

România

Descrierea ambalajului:

Baxuri x 3 pungi x 1 Kg

Baxuri x 15 pungi x 500 g

Baxuri x 15 pungi x 100 g

Baxuri x 15 pungi x 50 g

Baxuri x 50 pungi x 20 g

Baxuri x 50 pungi x 10 g

Baxuri x 50 pungi x 5 g

Saci LDPE /hârtie x 20 kg

Saci LDPE /hârtie x 10 kg

Saci LDPE /hârtie x 5 kg

Pungi din polietilenă multistrat x 1 kg

Pungi din polietilenă multistrat x 500 g

Pungi din polietilenă multistrat x 100 g

Pungi din polietilenă multistrat x 50 g

Pungi din polietilenă multistrat x 20 g

Pungi din polietilenă multistrat x 10 g

Pungi din polietilenă multistrat x 5 g

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

4/11/2010

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150429

Data modificării statusului autorizației:

4/04/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014325>