

NEOMICINA SULFAT FP 100 mg/g,
pulbere pentru utilizare în apa de
băut pentru cai, bovine, oi, capre,
porci, găini, câini, pisici, nurci

Autorizat

- Neomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NEOMICINA SULFAT FP 100 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini, pisici, nurci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie (miel)

Capră (ied)

Purcei

Găină (găină ouătoare)

Găină (broiler)

Câine

Pisică

Nurcă

Cal

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 5 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 5 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 4 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

- Carne și organe. 3 zi

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Pungi din polietilenă multistrat x 250 g

Pungi din polietilenă multistrat x 200 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

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

20/07/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120151

Data modificării statusului autorizației:

15/04/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents