

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Vițel

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Withdrawal period by route of administration:**Administrare orală:****• Porc**

- Carne și organe. 20 zi

• Vițel

- Carne și organe. 30 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 5 zi

- Ouă. 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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Labiana Life Sciences S.A.

Cenavisa S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

327 ESP

Data modificării statusului autorizației:

18/02/2019

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054707>