

Neotarchocin (360 mg + 250 mg)/g Granulat do sporządzania roztworu doustnego

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Neotarchocin (360 mg + 250 mg)/g Granulat do sporządzania roztworu doustnego

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (femelă adultă)

Curcă

Bovine

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.25 gram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.36 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 14 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 14 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

29/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1448

Data modificării statusului autorizației:

29/04/2004

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.