

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA POΣIMO DIAΛYMA

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA POΣIMO DIAΛYMA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină

Curcă

Rață

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

700.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

-

Rață

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB05

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 Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Neocell Ltd.

Data autorizației de comercializare:

10/06/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

64934/29-05-2019/K-0172601

Data modificării statusului autorizației:

3/11/2021

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