

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Oprávněný

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Názov lieku:

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 1 day

- Egg. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Duck

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01GB05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Neocell Ltd.

Marketing authorisation date:

10/06/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

64934/29-05-2019/K-0172601

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/11/2021

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