

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Ima dovoljenje za
promet

- NEOMYCIN SULFATE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

tele

brojler

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 20 day

-

tele

- Meat and offal. 30 day

-

brojler

- Meat and offal. 5 day

- Eggs. 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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA07AA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Spain

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Labiana Life Sciences S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/05/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Labiana Life Sciences S.A.

Cenavisa S.L.

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

327 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/02/2019

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.