

NEOMICINA SULFAT FP 100 mg/g,
pulbere pentru utilizare în apa de
băut pentru cai, bovine, oi, capre,
porci, găini, câini, pisici, nurci

Godkänd

- Neomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NEOMICINA SULFAT FP 100 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini, pisici, nurci

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Get (killing)

Svin (smågris)

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

Hund

Katt

Mink

Häst

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 5 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 5 dygn

-

Get (killing)

- Meat and offal. 5 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 4 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Eggs. 0 dygn

- Meat and offal. 3 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA01

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Godkännandedatum:

20/07/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

120151

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/04/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.