

NEOPURDOX 1000 MG/G

Разрешен

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кокошка носачка

агне

пуйка

пиле

теле

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

- **кокошка носачка**

- Meat and offal. 7 day

- **агне**

- Meat and offal. 14 day

Прилагане във вода за пиене:

- **пуйка**

- Meat and offal. 7 day

- **кокошка носачка**

- Eggs. 0 day

- **пиле**

- Meat and offal. 7 day

- **теле**

- Meat and offal. 14 day

- **свиня**

- Meat and offal. 14 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dox-Al Italia S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

2/03/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090979>