

Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

Неоторизиран

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Вътрематочно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Вътрематочна таблетка

Withdrawal period by route of administration:

Вътрематочно приложение:

• **говеда**

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 10 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG51AA

Режим на отпускане Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

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:

Newcopharm Hungaria Kft.

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Kela Pharma

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

28/09/2023

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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/600000093080>