

NEOPURDOX 1000 MG/G

Registrováno

- NEOMYCIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (nosnice)

Ovce (jehně)

Krůta

Kuře

Skot (tele)

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání v pitné vodě/mléce:**

-

Kuře (nosnice)

- Maso. 7 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 14 day

Podání v pitné vodě:

-

Krůta

- Maso. 7 day

-

Kuře (nosnice)

- Vejce. 0 day

-

Kuře

- Maso. 7 day

-

Skot (tele)

- Maso. 14 day

-

Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dox-al Italia S.p.A.

Datum registrace:

23/12/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dox-al Italia S.p.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

2/03/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.