

Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

Ikke
autoriseret

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

Product identification

Lægemidlets navn:

Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Intrauterin anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Uteritorie, tablet

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterin anvendelse:

• **Kvæg**

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG51AA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Newcopharm Hungaria Kft.

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Kela Pharma

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/09/2023

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093080>