

NEOPURDOX 1000 MG/G

Autorisiert

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Legehennen

Schaf, Lamm

Truthuhn

Huhn

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

- **Legehenne**

- Fleisch und Innereien. 7 day

- **Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 14 day

zum Eingeben über das Trinkwasser:

- **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 7 day

- **Legehenne**

- Eier. 0 day

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 7 day

- **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 14 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dox-Al Italia S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/03/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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