

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g, pulbere pentru administrarea în apa de băut pentru porci și găini

Zugelassen

- Neomycin
- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g, pulbere pentru administrarea în apa de băut pentru porci și găini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
38.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
51.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

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

QJ01AA56

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

15/08/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

220120

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/07/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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