

# NEO OXYVET w.s.p.

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

NEO OXYVET w.s.p.

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Porcino

Aves de corral

---

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

55.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

55.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Aves de corral**

- Meat and offal. 14 Día

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA56

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/05/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2042

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/03/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.