

NEO OXYVET PREMIX

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HEO OKCIBET ПРЕМИКС

NEO OXYVET PREMIX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

44.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

44.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

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

Disponibile en:

Bulgaria

Descripción del formato:

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:

0022-2041

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/03/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

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.