

NEO OXYVET w.s.p.

Myönnetty

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NEO OXYVET w.s.p.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Siipikarja

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:**Juomaveteen sekoitettuna:**

-

Sika

- Meat and offal. 6 day

-

Siipikarja

- Meat and offal. 14 day

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA56

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

PROVET S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/05/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

PROVET S.A.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2042

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/03/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.