

NEOPURDOX 1000 MG/G

Myönnetty

- NEOMYCIN SULFATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (muniva)

Lammas (karitsa)

Kalkkuna

Kana

Nauta (vasikka)

Sika

Antoreitti:

Juomaveteen/maitoon sekoitettuna

Juomaveteen sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe oraaliliuosta varten

Varoaika antoreiteittäin:**Juomaveteen/maitoon sekoitettuna:**

-

Kana (muniva)

- Meat and offal. 7 day

-

Lammas (karitsa)

- Meat and offal. 14 day

Juomaveteen sekoitettuna:

-

Kalkkuna

- Meat and offal. 7 day

-

Kana (muniva)

- Eggs. 0 day

-

Kana

- Meat and offal. 7 day

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 14 day

-

Sika

- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA07AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Dox-al Italia S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/12/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dox-al Italia S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/03/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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