

NEO-OXYVET (44+44)G/KG ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Údaraithe

- Oxytetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Ainm an chógaís:

NEO-OXYVET (44+44)G/KG ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béal

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Foirm chógaisíochta:

Réamh-mheascán le haghaidh ábhar beathúcháin íocleasaithe

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

• Chicken

- Meat and offal. 14 day

να μη χορηγείται σε όρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

• Turkey

- Meat and offal. 14 day

να μη χορηγείται σε ινδóρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

• Pig

- Meat and offal. 5 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01AA56

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

23/11/1992

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Provet S.A.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir údaráithe:

22660/10-03-2022/K-0058701

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

10/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099473>