

NEOXIVIT, pulbere orală

Odobreno

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride
- Thiamine
- Riboflavin
- Pyridoxine
- Cyanocobalamin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NEOXIVIT, pulbere orală

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
55.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
55.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
6.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
6.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
14.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
0.03 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 7 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 5 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 5 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA11EA

QJ01AA06

QJ01GB05

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

23/09/2001

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

160249

Datum promjene statusa odobrenja:

8/02/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.