

Neo-Te-Sol por ivóvízbe keveréshez házityúkok részére A.U.V.

Engedélyezett

- Neomycin
- Oxytetracycline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Neo-Te-Sol por ivóvízbe keveréshez házityúkok részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
180.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

-

csirke

- Eggs. 0 day
 - Meat and offal. 3 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA56

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

50 g alufólia tasakban 100x 50 g gyűjtődobozban
250g alufólia tasakban 20x250 g gyűjtődobozban
1000 g alufólia tasakban 4x1000 g gyűjtődobozban

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alphavet Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/11/1968

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Alpha-Vet Kft.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/11/1968

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató