

NEO OXYVET PREMIX

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HEO OKCIBET ПРЕМИКС
NEO OXYVET PREMIX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Alifuglar

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA56

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

PROVET S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/05/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PROVET S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2041

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/03/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.