

NEOPURDOX 1000 MG/G

Viðurkennt

- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Sauðkind (lamb)

Kalkúni

Hænsn

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Eggs. 0 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

QA07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dox-al Italia S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dox-al Italia S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/03/2021

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090979>