

# Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

Ekki  
heimilt

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

## Product identification

**Heiti lyfs:**

Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

**Virkt efni:**

Aðeins í boði í [English](#)

**Dýrategundir:**

Nautgripir

**Íkomuleið:**

Til notkunar í leg

## Product details

**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

**Lyfjaform:**

Legtafla

**Withdrawal period by route of administration:**

Til notkunar í leg:

• **Nautgripir**

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 10 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QG51AA

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Authorised in:**

Ungverjaland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Hungarian](#)

Aðeins í boði í [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Newcopharm Hungaria Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

16/12/2008

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Kela Pharma

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

28/09/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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/600000093080>