

NEO-OXYVET (55+55)MG/G KONIS GIA PΟΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

NEO-OXYVET (55+55)MG/G KONIS GIA PΟΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchini

polli

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

55.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

55.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

- **tacchini**

- carne e visceri. 14 giorno

- **polli**

- carne e visceri. 14 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA56

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

22/11/1992

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Provet S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

22661/10-03-2022/K-0058702

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099471>