

NEOPURDOX 1000 MG/G

Igaliotas

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta dedeklė

Ėriukas

Kalakutas

Viščiukas

Veršelis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamu vandeniu

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:**Naudoti su geriamu vandeniu:**

- **Višta dedeklė**

- Meat and offal. 7 day

- **Ėriukas**

- Meat and offal. 14 day

In drinking water use:

- **Kalakutas**

- Meat and offal. 7 day

- **Višta dedeklė**

- Eggs. 0 day

- **Viščiukas**

- Meat and offal. 7 day

- **Veršelis**

- Meat and offal. 14 day

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 14 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dox-Al Italia S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/03/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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