

NEOXIVIT, pulbere orală

Geautoriseerd

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride
- Thiamine
- Riboflavin
- Pyridoxine
- Cyanocobalamin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NEOXIVIT, pulbere orală

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Biggen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

14.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Kalveren

- Meat and offal. 7 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 5 day

-

Biggen

- Meat and offal. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11EA

QJ01AA06

QJ01GB05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

Available in:

Roemenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

23/09/2001

Productielocaties partijvrijgifte:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

160249

Wijzigingsdatum status toelating:

8/02/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014351>