

NEOPURDOX 1000 MG/G

Geautoriseerd

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Lammeren

Kalkoen

Kip

Kalveren

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

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

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Withdrawal period by route of administration:**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- **Leghennen**

- Meat and offal. 7 day

- **Lammeren**

- Meat and offal. 14 day

In drinking water use:

- **Kalkoen**

- Meat and offal. 7 day

- **Leghennen**

- Eggs. 0 day

- **Kip**

- Meat and offal. 7 day

- **Kalveren**

- Meat and offal. 14 day

- **Varken**

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA01

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Dox-Al Italia S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

2/03/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

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/600000090979>