

NEOPURDOX 1000 MG/G

Autorisert

- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEOPURDOX 1000 MG/G

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

eggleggende høne

lam

kalkun

kylling

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann/melk:**

-

eggleggende høne

- Slakt. 7 dag

-

lam

- Slakt. 14 dag

Bruk i drikkevann:

-

kalkun

- Slakt. 7 dag

-

eggleggende høne

- Egg. 0 dag

-

kylling

- Slakt. 7 dag

-

kalv

- Slakt. 14 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dox-al Italia S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dox-al Italia S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/03/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.