

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g, pulbere pentru administrarea în apa de băut pentru porci și găini

Autorizat

- Neomycin
- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g, pulbere pentru administrarea în apa de băut pentru porci și găini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
38.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
51.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Porc

- Carne și organe. 28 zi

•

Găină

- Carne și organe. 28 zi

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA56

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie din tabla sigilata cu folie de aluminiu si inchisa cu capac din acelasi material cu cutia, prevazuta in interior cu o punga din LDPE x 500 g

Pungă din hartie prevazuta in interior cu folie de aluminiu x 100 g

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

15/08/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

220120

Data modificării statusului autorizației:

7/07/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Combined File of all Documents