

NEOXIVIT, pulbere orală

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

NEOXIVIT, pulbere orală

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Norwegian

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v English

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v English

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v English

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v English

14.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v English

0.03 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 7 day

• **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 5 day

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA11EA

QJ01AA06

QJ01GB05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Available in:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

24/09/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

160249

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/02/2022

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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