

NEO OXYVET PREMIX

Oprávnený

- NEOMYCIN SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

HEO OKCIBET ПРЕМИКС
NEO OXYVET PREMIX

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)
[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Dostupné len v [English](#)

44.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 6 day

-

Poultry

- Meat and offal. 14 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA56

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

PROVET S.A.

Dátum registrácie lieku:

12/05/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

PROVET S.A.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2041

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/03/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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