

Neo-Mix 70 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Неразрешен

- NEOMYCIN SULFATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Neo-Mix 70 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пуйка

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 21 day 10-14 mg Neomycin/kg KGW/Tag

Прилагане във вода за пиене:

-

пуйка

- Eggs. 0 day 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 7 day 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

-

пиле

- Eggs. 0 hour 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 7 day 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01GB05

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Animed Service AG

Дата на разрешение за търговия:

8/06/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Animed Service AG

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-00639

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/06/2005

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

at-puar-600000083618-np-neoemix-de.pdf