

File downloaded on 2025-11-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000054707>

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Autorisiert

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

NEOMICINA LABIANA 500.000 UI/g POLVO ORAL

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Saugkalb

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

327 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/02/2019

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.