

# Neomycin C70 G

Autorisiert

- NEOMYCIN SULFATE

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Neomycin C70 G

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Huhn, zur Zucht

Truthuhn

Küken

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Huhn, zur Zucht**

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Egg. 0 Tag

•

**Küken**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

---

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

QA07AA01

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

(ID3) 5000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 5000 Gramm  
(ID2) 1000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 1000 Gramm  
(ID1) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel mit jeweils 10 Gramm

---

**Additional information**

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

3/02/1986

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

7526.00.01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/02/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073414>