

Neomycinsulfat

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Neomycinsulfat

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn, zur Zucht

Henne, jung

Schwein

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Henne, jung

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

zum Eingeben über das Futter:

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Henne, jung

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QA07AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID13) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID12) 1200 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 100 Gramm

(ID11) 1200 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 100 Gramm

(ID10) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID9) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 1 Kilogramm

(ID8) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

(ID7) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 500 Gramm

(ID6) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 250 Gramm

(ID5) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 250 Gramm

(ID4) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

(ID3) 250 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 250 Gramm

(ID2) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 100 Gramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

29/08/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

996.00.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/08/2002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels