

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

Nicht
autorisiert

- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Truthenne
Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag 10-14 mg Neomycin/kg KGW/Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Truthenne

- Eier. 0 Tag 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Fleisch und Innereien. 7 Tag 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

-

Huhn

- Eier. 0 Stunde 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Fleisch und Innereien. 7 Tag 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

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

QJ01GB05

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 kg Beutel aus Polyethylen

10 kg Papiersack mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

10x1 kg Beutel im Übersack aus Papier mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

5 kg Papiersack mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

5x1 kg Beutel im Übersack aus Papier mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Animed Service AG

Zulassungsdatum:

8/06/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed Service AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00639

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/06/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Etikettierung

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