

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

Μη  
εγκεκριμένο

- NEOMYCIN SULFATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμη κόνις

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

•

**Χοίρος**

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

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Turkey (hen)**

- Αυγά. 0 Ημέρα 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

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

•

**Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ώρα 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

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

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01GB05

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Animed Service AG

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

8/06/2005

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Animed Service AG

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

8-00639

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

8/06/2005

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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