

# Neomycin C70 G

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Neomycin C70 G

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos reproductores

Pavos

Pollitos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

700.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## **Administración en agua de bebida:**

- 

### **Pollos reproductores**

- Egg. 0 Día
- Meat and offal. 7 Día

- 

### **Pavos**

- Meat and offal. 7 Día
- Egg. 0 Día

- 

### **Pollitos**

- Meat and offal. 7 Día

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA01

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Alemania

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/02/1986

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

7526.00.01

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/02/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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