

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

No
autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavas

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

0.07 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

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

-

Porcino

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

Administración en agua de bebida:

-

Pavas

- Eggs. 0 Día 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

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

-

Pollos

- Eggs. 0 Hora(s) 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

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

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

QJ01GB05

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Animed Service AG

Fecha de autorización de comercialización:

8/06/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00639

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/06/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Prospecto

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

Etiquetado

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

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