

Neomin, 1000 mg/g geriamieji
milteliai, skirti naudoti su
geriamuoju vandeniu, pašaru,
pienu ar pieno pakaitalu galvijams
(veršeliams), kiaulėms ir vištoms
(jaunoms vištaitėms, dedeklėms ir
veislinėms vištoms)

Volitatus

- NEOMYCIN SULFATE

Ravimi identifikavimas

Ravimi nimetus:

Neomin, 1000 mg/g geriamieji milteliai, skirti naudoti su geriamuoju vandeniu, pašaru, pienu ar pieno pakaitalu galvijams (veršeliams), kiaulėms ir vištoms (jaunoms vištaitėms, dedeklėms ir veislinėms vištoms)

Toimeaine:

Termini tölkekeel(ed) English

Loomaliigid:

signa

veis (vasikas)

kana

Manustamisviis:

Joogivees/piimas

Söödaga

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Suukaudne pulber

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Joogivees/piimas:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 14 day

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 14 day

-

kana

- liha ja söödavad koed. 7 day

- Egg. 0 day

Söödaga:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 14 day

-

kana

- liha ja söödavad koed. 7 day

- Egg. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA07AA01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Leedu

Saadaval:

Leedu

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Lithuanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Lithuanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Lithuanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Lithuanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Lithuanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Lithuanian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Müügiloa kuupäev:

25/03/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

State Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

LT/2/07/1737/001-006

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/03/2012

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

Dokumendid

RV1737.pdf