

Neomycinsulfat

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Neomycinsulfat

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (poulet de chair)

Poulet (pour reproduction)

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 7 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

Administration dans l'alimentation:

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 7 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/12/1987

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

9187.00.01

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/09/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.