

# Neomycinsulfat

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Neomycinsulfat

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulette)

Porc

Bovin (veau)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'alimentation

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet (pour reproduction)**

- Viande et abats. 7 day

- Egg. 0 day

- 

**Poulet (poulette)**

- Viande et abats. 7 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 14 day

**Administration dans l'alimentation:**

- 

**Poulet (pour reproduction)**

- Viande et abats. 7 day

- Egg. 0 day

- 

**Poulet (poulette)**

- Viande et abats. 7 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 14 day

**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

**Bovin (veau)**

- 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

---

**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](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/08/1980

---

**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:**

996.00.01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/08/2002

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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