

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)

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovin (veau)

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

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

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

-

Poulet

- Viande et abats. 7 day

- Egg. 0 day

Administration dans l'alimentation:

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Poulet

- Viande et abats. 7 day

- Egg. 0 day

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

QA07AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

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:

25/03/2007

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/07/1737/001-006

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/03/2012

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

Documents

RV1737.pdf