

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000083618>

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

Nem engedélyezett

- NEOMYCIN SULFATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

házipulyka tojó

csirke

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

•

sertés

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

In drinking water use:

•

házipulyka tojó

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

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

•

csirke

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

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01GB05

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Animed Service AG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/06/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Animed Service AG

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-00639

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/06/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

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