

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)

Engedélyezett

- NEOMYCIN SULFATE

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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)

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés  
borjú

csirke

---

**Alkalmazás módja:**

Ivóvízbe/tejbe keverve

Takarmányhoz keverve

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges por

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Ivóvízbe/tejbe keverve:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 14 day

•

**borjú**

- Meat and offal. 14 day

•

**csirke**

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 0 day

**Takarmányhoz keverve:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 14 day

•

**csirke**

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QA07AA01

---

**Rendelhetőség:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Elérhető:**

Lithuania

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

25/03/2007

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Felelős hatóság:**

State Food And Veterinary Service

---

**Engedély száma:**

LT/2/07/1737/001-006

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/03/2026

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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