

File downloaded on 2026-03-31

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000073414>

Neomycin C70 G

Ekki heimilað

- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Neomycin C70 G

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Kalkúni

Hænsn (ungi)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Hænsn (til undaneldis)

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Egg. 0 dagar

•

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

3/02/1986

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

7526.00.01

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/04/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.